Catalysts, method of preparing these catalysts and method of using said catalysts.

Patent

Number:

Publication

date:

1988-08-03

Inventor(s):

TURNER HOWARD WILLIAM

Applicant(s):

EXXON CHEMICAL PATENTS INC (US)

Requested

Patent:

Application Number:

EP19880300699 19880127

Priority

Number(s):

US19870008800 19870130; US19870133480 19871222

Classification: C07F17/00; C08F4/64; C08F4/76; C08F10/00

FC

Classification:

C08F10/00, C07F17/00

Equivalents:

AU1245288, AU617990, BR8805026, CA1339142, CZ8800579, DE3855666D, DE3856424D,

DE3856424T, ES2094174T, ES2150931T, FI101477B, FI884487, HU211065, IL85097,

JP11255814, JP11255815, JP1502036T, JP2918193B2, JP2953686B2, JP2965572B2,

NO179589C, PL270367, * PT86672, RU2062649, RU2139291, YU16288, YU178689

Abstract

A catalyst is prepared by combining a first compound consisting of a bis(cyclopentadienyl)metal compound having one of the following general formulae: 1. (A-Cp)MX1X2 2. (A-Cp)M @@@@'2 3. (A-Cp)ML 4. (Cp*)(Cp @@@X1 Wherein: M is a metal selected from the Group consisting of titanium, zirconium and hafnium; (A-Cp) is either (Cp) (Cp*) or Cp-A'-Cp* and Cp and Cp* are the same or different substituted or unsubstituted cyclopentadienyl radicals; A' is a covalent bridging group; L is an olefin, diolefin or aryne ligand; X1 and X2 are, independently, selected from the group consisting of hydride radicals, hydrocarbyl radicals, substituted-hydrocarbyl radicals, organometalloid radicals and the like; X'1 and X'2 are joined and bound to the metal atom to form a metallacycle, in which the metal atom, X'1 and X'2 form a hydrocarbocyclic ring containing from about 3 to about 20 carbon atoms; and R is a substituent on one of the cyclopentadienyl radicals which is also bound to the metal atom. With a second compound which is an ion exchange compound comprising a cation which will irreversible react with a ligand on said first component and an anion which is a single coordination complex comprising a plurality of lipophilic radicals covalently coordinated to and shielding a central charge-bearing metal or metalloid atom, which anion is bulky and stable to reactions involving the cation of the second component. Upon combination of the first and second components, the cation of the second component reacts with one of the ligands of the first component, thereby generating an ion pair consisting of a Group IV-B metal cation with a formal coordination number of 3 and a valence of +4 and the aforementioned anion, which anion is compatible with and noncoordinating towards the metal cation formed from the first component. Suitable second components may be represented by the following general formula: [(L'-H)<+>]d[(M')Q1Q2...Qn]<-> Wherein: L' is a neutral Lewis base; H is a hydrogen atom; [L'-H] is a Bronsted acid; M' is a metal or metalloid selected from the Groups subtended by Groups V-B to V-A of the Periodic Table of the Elements; ie., Groups V-B, VI-B, VII-B, VIII, I-B, II-B, III-A, IV-A and V-A; Q1 to Qn are selected, independently, from the Group consisting of hydride radicals, dialkylamido radicals, alkoxide and aryloxide radicals, hydrocarbyl and substituted-hydrocarbyl radicals and organometalloid radicals and any one, but not more than one, of Q1 to Qn may be a halide radical - the remaining Q1 to Qn being, independently, selected from the foregoing radicals; m is an integer from 1 to 7; n is an integer from 2 to 8; and n - m = d. Many of the catalysts thus formed are stable and isolable and may be recovered and stored. The catalysts may be preformed and then used to polymerize olefins, diolefins and/or acetylenically unsaturated compounds either alone or in combination with each other or with other monomers or the catalysts may be formed in situ during polymerization by adding the separate components to the polymerization reaction. The catalyst will be formed when the two components are combined in a suitable solvent or diluent at a temperature within the range from about -100 DEG C to about 300 DEG C. The catalysts thus prepared afford better control of polymer molecular weight and are not subject to equilibrium reversal. The catalysts thus produced are also less pyrophoric than the more conventional Ziegler-Natta olefin polymerization catalysts. Certain of the catalysts also yield homopolymers of alpha -olefins having relatively high molecular weights. Certain of these catalysts also yield copolymers containing significantly more comonomer, many of which copolymers will be elastomeric.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

印特許出願公表

⑫公表特許公報(A)

平1-502036

码公表 平成1年(1989)7月13日

Silnt. Cl. 4 C 08 F 10/00

4/64

識別記号 MFG

庁内整理番号 8319-4 J

審 査 請 求 未請求 予備審查請求 未請求

部門(区分) 3(3)

(全 20 頁)

触媒、これら触媒の製法、およびこれら触媒の使用法 60発明の名称

> 顧 昭63-501583 20特

8929出 顧 昭63(1988)1月27日 函翻訳文提出日 昭63(1988) 9月27日

囫国際公開番号 WO88/05793

囫国際公開日 昭63(1988)8月11日

@1987年1月30日@米国(US)@008800 優先権主張

ターナー、ハワード・ウイリア @発 明 者

アメリカ合衆国77598テキサス州ウエブスター、エルダー・グレン

ラトキー、グリゴリー・ジョー @発 明 者

アメリカ合衆国77062テキサス州ヒユーストン、スペース・センタ ー・ブールバード 15900、エヌー2

アメリカ合衆国07036-0710ニュー・ジャージー州 リンデン、イ

ースト・リンデン・アベニュー 1900

ツ・インク 弁理士 山崎 行造 外3名 四代 理 人

AU, BR, DK, FI, HU, JP, KR, NO, SU **創指 定 国**

エクソン・ケミカル・パテン

浄書(内容に変更なし)

請求の範囲

の出願人

1. (a) プロトンと反応し得る最低1箇の置換器を含む ピス(シクロペンタジエニル)金属化合物から成り、そ の金属がチタニウム、ジルコニウムおよびハフニウムか ら成る群から選択される最低1種類の第一化合物と、ブ ロトンを与えることのできるカチオンおよび共有結合で 配位した複数の観油性基から成り、中心の電荷をもった 金属またはメタロイド原子をおおう単独の配位錯化合物 であって、かさが大きく、不安定で、二化合物間の反応 の結果生成する金属カチオンを安定化することのできる アニオンから成る最低 1 種類の第二化合物とを、適当な 治世または希釈刺中で結合し:

- (b) 段階(a) における接触を、第二化合物のカチオ ンによって提供されるプロトンが上記ピス(シクロペン タジエニル)金属化合物に含まれる置換基と反応できる だけの十分な時間続け;
- (c) 活性触媒を直接生成物として、または1種類ま たはそれ以上の直接生成物の分解産物として、 段階(b) から回収する

各段階から成る触媒の製法。

2. 上記ピス (シクロペンタジエニル) 金属化合物が次 の一般式によってあらわされ:

- 1. (A Cp) NX, X 2
- 2. (A Cp) NX' 1 X' 2
- 3. (A Cp) MLおよび/または

4. (Cp[‡])(CpE)HX₁

ここで:

Mはチタニウム、ジルコニウムおよびハフニウムから 成る群から選択される金属で;

(A-Cp)は (Cp)(Cp*) またはCp- A′ - Cp* で、Cpお よびCo* は同じかまたは異なる置換または未置換シク ロペンタジエニル茲で;

A' は共有結合の架構基:

しはオレフィン、ジオレフィンまたはアリインリガン F :

Х 1 およびХ 2 はハイドライド基、ヒドロカルビル基、 置換ヒドロカルビル基、有機メタロイド基等から独立 的に選択され:

X ′′ 1 および X ′ 2 は金属原子に結合して金属サイク ルを形成し、ここで金属原子、X′ 1 および X′ 2 は、 約3から約20箇の炭素原子を含む炭化水素環を形成し; Rは、金属原子にも結合する、シクロペンタジエニル

基の一つの上にある置換基である

請求項目に記載の方法。

3. 上記第二化合物が一般式

[(L' -B)*]d[(M') **Q 1 Q 2 Q n] d-

によってあらわされ、

.

しは中性ルュイス塩基:

H は水葉原子:

[し′ー1]* はプレンステッド酸;

M' は元素周期表の第V-B~V-A族の範囲内にある群、すなわち族V-B、 VI-B、 VI-B、 VI、 I-B、 II-B、 II-B、 II-A、IV-A、およびV-A族から選択される金属またはメタロイドであり:

Q 1 ~ Q 0 は、ハイドライド基、ジアルキルアミド基、アルコキシドおよびアリールオキシド基、ヒドロカルビルおよび置換ヒドロカルビル基および有機メタロイド基から成る群から独立的に選択され、Q 1 ~ Q 0 のいづれか、だがせいぜい 1 つがハリド基で、残る Q 1 ~ Q 0 が上記の基から独立的に選択され;mは 1 ~ 7 の数サア・

nは2~8までの整数で:n-m-dである

請求項1または請求項2に記載の方法。

4. 上記第二化合物が一般式

[L'-B]* [BA_{r1} A_{r2}X₃ X₄]

であらわされ、

ここで:

L、は中性ルュイス塩基;

日は水業原子:

[L ′ - ||]* はプレンステッド酸;

B は原子価状態3の研案;

A_{r1}およびA_{r2}は安定際構基によって互いに避結する 同じかまたは異なる芳香族または電換芳香族良化水 素基であり:X_g およびX₄ は、ハイドライド基、ハ リド基、ヒドロカルビルおよび置換ヒドロカルビル基、 有機メタロイド基等から成る群から独立的に選択される

先行請求項のいづれか1項に記載の方法。

5. 第一化合物が請求項2に記載の一般式をもち、第二化合物が未置換または置換芳香族硼素化合物の三置換アンモニウム塩であり、第一化合物は二つのの独立的な置換または未置換シクロペンタジエニル基及び二つの低級アルキル置換基または二つのハイドライドを含む任意のピス(シクロペンタジエニル)金属化合物で、その金属は好ましくはジルコニウムまたはハフニウムである先行請求項のいづれか1項に記載の方法。

6. 上記第二化合物がトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(フェニル)研索で、この場合に好ましくは第一化合物がピス(ペンタメチルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジメチルであり;或いは第二化合物がN.N-ジメチルアニリニウムテトラ(フェニル)研索でこの場合に第一化合物は好ましくはピス [1.3-ピス(トリメチルシリル)シクロペンタジエニル]ジルコニウムジメチルである群求項5に記載の方法。

7. 第二化合物が、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(p-トリル)研索、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ (o-トリル)研索、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ (m-m-ジメチルフェニル)研索およびトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ (o.m-ジメチルフェニル)研

無から成る群から選択され、この場合第一化合物は好ましくはピス(ペンタメチルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジメチルであり:或いは第二化合物がトリ(ローブチル)アンモニウムテトラ(p-トリル)硼素およびトリ(ローブチル)アンモニウムテトラ(p-エチルフェニル)硼素から成る群から選ばれ、この場合第一化合物は好ルコニウムジメチルシクロペンタメチルシクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル)(カーカムラン・カージメチルカーカムテトラ(ペンタフルオロフェニル)硼素から成る群から選択される講求項5に記載の方法。

8. 第一化合物が請求項2の一般式2をもち、第二化合物がテトラ(解換方香族)研禁化合物の三置換アンモニウム塩、好ましくはN.N-ジメチルアニリニウムテトラ(ベンタフルオロフェニル)研禁で、この場合好ましくは第一化合物が1-ピス(シクロベンタジエニル)チタン-3- ジメチルシラシクロブタン、1-ピス(シクロベンタジエニル)ブルコン-3- ジメチルシラシクロブタンから成る群から選択される請求項1乃至4のいづれか1項に記載の方法。

9. 第一化合物が請求項2の一般式3を有し、第二化合

物がテトラ(酸換芳香族) 硼素化合物の三酸換 アンモニウム塩、好ましくはトリ(ローブチル) アンモニウムテトラ (ベンタフルオロフェニル) 硼素で、この場合好ましくは 第一化合物がピス (シクロベンタジエニル) ジルコニウム (2.3-ジメチル-1.3- ブタジエン) およびピス (シクロベンタジエニル) ハフニウム (2.3-ジメチル-1.3- ブタジエン) から成る群から選択される請求項1 乃至 4 のいづれか 1 項に記載の方法。

11.2~約18個の炭素原子を含むαーオレフィン、ジオレフィンおよび/またはアセチレン性不飽和モノマーおよび/または 2~約18個の炭素原子を含むアセチレン性不飽和化合物を単独で、または互いに組み合わせて、または他のモノマーと組み合わせて重合する方法であって、

(a) 2 ~ 約18間の改業原子を含むオレフィン、ジオレフィンおよび/またはアセチレン性不飽和化合物を単独で、または互いに組み合わせて、または他のモノマーと組み合わせて、適当な担体、溶螺または希釈剤中で、先行請求項いづれか1項に記載の方法によってあらかじめつくられたか或いは蛋合中にそのままの場所で(ia situ) つくられた触媒と接触させ、

(b) 段階(a) の接触を、1種類または複数種類のモノマーの少くも一部を重合させるのに十分な時間続け:

(c) ポリマー生成物を回収する

各段階から成る方法。

12.請求項1乃至10のいづれか1項に記載の方法によってつくられる触媒。

13. αーオレフィン、ジオレフィン、アセチレン性不飽 和モノマーおよびそれらの混合物から成る群から選択されるモノマーを含んで成る、請求項12に記載の触線で製造されたポリマー。

14.次の一般構造式を有し

ここで:

Cp[‡] はベルアルキル関換シクロベンタジエニル基で、 ここでアルキル置換基の各々は同じかまたは異なる

ここでCp[‡] は (ペンタメチルシクロペンタジエニル) 基であり;または

ここでCp^{*} は (エチルテトラメチルシクロベンタジエニル) 基である: を有する

請求項14に記載の物質組成物。

16.物質組成物として、次の一般式の一つによってあらわされ、

1. {[A-Cp]HI 11d [(H') **Q 1 Q 2 *** ** Q 1 d-

2. I[A-Cp] NX₁ L ']) ((M') * * Q 1 Q 2 * --- Q p l d - こで:

M はチタニウム、ジルコニウムおよびハフニウムから成る群から選択される金属で:(A-Cp)は(Cp)(Cp[‡])またはCp-A'-Cp[‡]で、CpおよびCp[‡]は同じかまたは異なる環換または未置換シクロベンタジエニル基で:

A′は共有結合の架構基:

X 1 はハイドライド基、ヒドロカルビル基;置換ヒドロカルビル基、有機メタロイド基等から成る群から選択され、

L'は中性ルュイス塩基で;

M′は元素周期表の第V-B~Ⅵ-A族の範囲内の群;す

 $C_1 - C_{20}$ アルキル基であり:B は硼素で:

Zeはジルコニウム;

Ph' はフェニルまたはアルキル匿換フェニル基で、 3 つのPh' の各々は同じかまたは異なり、アルキル匿換 基は C , - C ; で:

R は水素または 1 ~約14萬の炭素原子を有するアルキル共である

有概金属化合物を含む物質組成物。

15.次の一般式:

$$(C_p^{\frac{1}{2}})_2\hat{z}_r$$

ここでCp[‡] は(ペンタメテルシクロペンタジエニル) 基であり:

ここでCp[‡] は(ペンタメチルシクロペンタジエニル) 基であり:

$$(C_p^{\dagger})_2\overset{\circ}{Ir} = \underbrace{\left\{ \begin{array}{c} \overline{b} \left(p - CH_2CH_2\left(C_pH_2 \right) \right)_3 \\ CI_p^{\dagger} \right\}_2\overset{\circ}{Ir} \end{array}}_{CI_p^{\dagger}CH_2}$$

なわち族 V − B、 VI − B、 VI − B、 VI − B、 I − B、 II − B、 II − A、 IV − A、 および V − Aから選択される金属またはメタロイ

Q1 ~Q。はハイドライド基、ジアルキルアミド基、アルコシドおよびアリールオキシド基、ヒドロカルビルおよび置換ヒドロカルビル基、有限メタロイド基から成る群から独立的に選択され、Q1 ~Q。のいづれか、だがせいぜい1 歯がハリド基で、残りのQ1 ~Q。が上記の基から独立的に選択され:

mは1~7の整数; nは2~8の整数;

p-p-d である

有機全國化合物。

17.アニオンが次の一般式によってあらわされ、

(BACLA., X 3 X 4)

22 T:

Bは原子価状態3の研索;

A_{r1} および A_{r2} は、安定架 提基によって互いに連結する同じかまたは異なる芳香族または電換芳香族於化水素;および

X 3 および X 4 は、ハイドライド 基、ハリド 基および ヒドロカルヒルおよび 置換ヒドロカルビル 基、有限メ タロイド 基等から成る群から独立的に選択される

請求項16に記載の物質組成物。

18.アニオンが未置換テトラ(芳香族) 朝常アニオンおよび置換テトラ(芳香族) 朝常アニオンから成る群から

浄音(内容に変更なし)

触媒、これら触媒の製法、およびこれら触媒の

これは1987年1月30日提出の米国特許出願第008.800 号の一部継続出願である。

発明の背景

本発明は触媒として有用な物質組成物、これら触媒の 初注およびこれらは雌で知道される質合生成物に関する ものである。より詳細に述べるならば、本発明は触媒組 成物、これら触媒組成物の製法、これら触媒を用いるオ レフィン、ジオレフィンおよび/またはアセチレン性不 飽和モノマーの位合法およびこれら触媒でつくられるホ モポリマーおよびコポリマーに関するものである。

オレフィン哲合における可辞性チーグラーーナッタ型 独雄の使用は先行技術ではもちろん公知である。 概して これら可溶性系は第 IV - B族金以化合物および金属アルキ ル助勉雄、特にアルミニウムアルキル助触媒から成る。 これら触媒の亜種は、第IV-B族金属、特にチタニウムの ピス(シクロペンタジェニル)化合物を、アルミニウム アルキル助触媒と組み合わせて含む亜種である。可溶性 チーグラーーナッタ型オレフィン低合触媒のこの亜種に おける活性胎姻間の実際的想道に関しては推測の域を出 ないが、その活性触媒徴は、不安定な安定化アニオンの 存在下でオレフィンをアルキル化するカチオンまたはそ の分解産物であるという考え方が概ね容認されるように

みえる。この理論は先づ最初にプレスロウ(Breslov) お よびニュウバーグ(Nevburg) 、およびロング(Long)およ びプレスロウによって提唱され、J.Ao.Cheo.Soc.,1959、 81巻、81-86 ページおよび J. An. Chen. Soc. . 1950 、 82巻、 1953-1957 ページに招放の彼符それぞれの給文中に記さ れている。これら台文に示されるように、私々の研究は チタニウム化合物、すなわちピス(シクロペンタジエ ニル) チタニウムジハリド、およびアルミニウムアル キルが怂恿または怂鹋前駆体として用いられるとき、 活性怂恿殺はチタニウムアルキル錯化合物またはそれ から誘導される種類であることを示唆した。チタニウ ム化合物を用いるときイオンが存在する-すべてが平 数状態でーこともディアチコヴスキー(Dyachkovsk!!) (Vysokopol.Soyed.,1985、7巻114-115 ページ) および ディアチコヴスキー、シロヴァ(Shllova) およびシロヴ (Shilov)(J.Polyp.Sci..C部、1987、2333-2339 ページ) によって示唆された。チタニウム化合物を用いるとき 活性位数粒がカチオン錯化合物であることはその後ア イシュ (Elsch) 等 (J.An.Chen.Soc.,1985、107 巻、7219 -7221 ページ) によっても示唆された。

選択される請求項17に記載の物質組成物。

上記の給文は、活性始越額がイオン対であり特にN-B 族金町成分がカチオン或いはその分解産物として存在す るイオン対であることを数示または示唆し、またこれら の文献はこのような活性協謀점を形成する配位化学を数 示または示唆している一方、それら鈴文のすべては活性

イオン性触媒種を形成するかまたは安定させるためにル ュイス数から成る助触媒の使用を数示している。その活 性陰謀は明らかに二つの中性成分(メタロセンおよびア ルミニウムアルキル)のルュイス酸ールュイス塩基反応 によって形成され、中性の明らかに不活性のアダクトと イオン対、多分活性胎群との間を平衡に導く。この平衡 の結果として、活性カチオン治媒程を安定するために存 在しなければならないアニオンのための競争がある。こ の平衡はおちろん可逆的で、そのような逆転は始謀を不 活性化する。その上、これまでに考えられた触媒系は系 に塩基性不純物が存在すると類性作用にさらされる。さ らに、浴性チーグラーーナッタ型独雄系に使用するため にこれまでに考えられたルュイス酸のすべてと言わない までも多くは、連鎖移跡期であり、その結果、生成ポリ マーの分子員および分子量分布の有効なコントロールを 阻容する。さらにまた、これまでに提案された触媒系は 共賃合プロセス、特にαーオレフィン共重合プロセスに 用いた場合、複数の異なるモノマーのかなりの量の挿入、 またはそのようなモノマーのランダム分布を概して容易 にはしない。さらにまた、これまでに考えられた金属で ルキル助触媒の、すべてといわないまでも大部分は高度 に且然発火性であり、その結果、使用するには危険であ

上記の触媒は高度に活性ではなく、第IV-B族金国とし てジルコニウムまたはハフニウムが用いられるとき、そ

ィ (Nicoletti) およびマゾチ (Mazzochi)(J.Polyo.Sci..

Polya.Chea.1985 、23巻、2117-2133 ページ)によって

示唆された、彼等は、ピス(シクロペンタジエニル)ハ

フニウム化合物のエチレン重合速度は同様なピス(シク

ロベンタジエニル)ジルコニウム化合物のそれより5~ 10倍遅いが、これら二粒蝶によって形成されたポリエチ

レンの分子益間にはほとんど差がない、と主張した。欧

州特許出願第200851A2号(1986)は、エチレンとプロピレ ンとの共重合においてはピス(シクロペンタジエニル)

チタニカム:ジルコニカム;とハフニウム化合物との間 に、ポリマー分子量に関しても分子益分布またはプロピ

レンをランダムに挿入する能力に関してもほとんど差が

ないことを示唆している。しかしながら最近、エヴェン

(Even)等は1.Am.Chen.Soc.,1967、109 卷、8544-6545

ページに、アルモキサン助触媒と共に用いられるキラ ル ・ハフニウムメタロセン化合物が同族のキラルジルコ

ニカムメタロセンによって得られるものよりも高分子登

のアイソタクチック ポリプロピレンを与えることを開

これまでに考えられた配位独群系のいくつかの欠点に

照らして、(1) 分子量および分子点分布をよりよくコン

トロールでき:(2) 活性化平衡にさらされず、(3) 好ま

れらは概して活性ではない。しかし最近、ジルコニウム およびハフニウムを含む第 NV-B族金属のピス(シクロベ ンタジエニル)化合物をアルモキサンと共に用いた場合、 活性チーグラーーナッタ型触媒が形成されることが見出 された。公知のように、これらの系、特にジルコニウム を含むこれらの系はいくつかの明らかな長所をもってい る。それらの長所としては、前述のピス(シクロベンタ ジェニル)チタニウム独群よりもずっと高い活性および 従来のチーグラーーナック触媒によるよりも狭い分子量 分布をもったポリマーが製造されることが含まれる。だ が、これらの最近開発された触媒系は比較的低い分子量 をもった重合生成物を与える。その上これらの最近開発 された触媒系は、コポリマーに抑入されるコモノマーの 昼、またはこの中のそのようなモノマーの相対的分布に 影響を与えなかった。さらに、これらの系は、依然とし て塩基性不純物が存在するとき毒性作用にさらされるし、 効率的に凝能するためには望ましくないほど過剤のアル モキサンを必要とする。

アルモキサン助陸媒と共に用いられるピス(シクロベ ンタジェニル)ハフニウム化合物は、同族体のピス(シ クロベンタジエニル) チタニウムまたはジルコニウム独 雄と比較するとき、触媒活性、ポリマー分子点、または コモノマーのガ入の程度または無作為性(randooness)に 関して、もしあったとしてもほんのわずかの長所しか段 供しない。これはギアネッティ(Gianetti)、ニコレッテ

示した。

好入を容易にし、このようなコポリマー中のこのような コモノマーの相対的分布を変える触媒系が必要であるこ とも容易に理解される。

発明の概要

今や、先行技術のイオン性オレフィン哲合独雄の上記 のおよびその他の欠点のいくつかが、本発明のイオン性 脸媒のすべてによって排除され、または少くとも減少す ること、そして先行技術のイオン性オレフィン蛋合粒媒 の上記のおよびその他の欠点のすべてが、本発明のイオ ン性は似のいくつか、およびそれによって提供される改 良されたオレフィン、ジオレフィンおよび/またはアセ チレン性不飽和モノマー盤合プロセスによって辞除され または少くとも減少することが発見された。そこで、本 発明の目的はオレフィン、ジオレフィンおよび/または アセチレン性不飽和モノマーの登合に有用な改良イオン 性触媒系を提供することである。本発明のもう一つの目 的はこのような改良勉媒の奴法を提供することである。 本発明のその他の目的はこのような改良勉賞を用いる改 良近合プロセスを提供することである。本発明のもう一 つの目的はイオン平面逆転を受けないこのような改良値 雄を提供することである。 本発明のもう一つの目的は生 成ポリマーの分子員および分子負分布をよりよくコント ロールできるこのような改良触媒を提供することである。 本発明の別の目的は、火事の危険性がより少なくて使用 できるこのような改良触媒を提供することである。本発

しくない助触媒の使用を含まない改良された触媒系が必 要であることは明らかである。より高分子の丘合生成物 の製造を容易にし、大量のコモノマーのコポリマーへの 明のまた別の目的は、比較的高分子のポリマーを与える 或る種の改良滋媒、特に減る類のハフニウム含有滋媒を 提供することである。本発明のさらにまた別の目的は、 比較的大量の複数のコモノマーを含むコポリマーを与え、 そのコモノマーが少くとも無作為に近い状態に分布する ような或る苞の改良炫媒、特に或る苞のハフニウム含有 独謀を提供することである。本発明のもう一つの目的は、 これら触性で勧告され、比較的数い分子量分布をもち、 或る金属不純物のない質合生成物を提供することである。 本発明のまた別の目的は、これら独様の或るもので製造 される、比較的高い分子量をもつ賃合生成物を提供する ことである。本発明のさらにまた別の目的は、これら粒 媒の或るもので製造され、比較的大量の複数のコモノマ ーを含み、そのコノマーが少くとも無作為に近い状態に 分布するような成るコポリマーを製造することである。 本発明の上述のおよびそれ以外の目的、および長所は、

本発明にしたがって、上述のおよびその他の目的およ び長所は、最低二つの成分を結合することによってつく られる放謀を使用することによって造成される。それら 成分の第一は、第二成分または少くともその一部、たと えばそのカチオン部分と結合する最低1箇のリガンドを 含む第 IV-B族金瓜化合物のピス(シクロペンタジエニル) 誘導体である。それら成分の第二は、上記第1V-B族金四

この後に示される説明およびここに含まれる実施例から

明らかになる。

化合物 (第一成分) に含まれる最低1箇のリガンドと非 可逆的に反応するカチオンと、(アニオンに)共有結合 的に配位した複数の親油性器から成り中心の形式的に電 荷をもった金属またはメクロイド原子をおおう(shleld) 単独の配位錯化合物であるアニオンであって、かさが大 きく、不安定で、第二成分のカチオンを含むいかなる反 応に対しても安定であるアニオンとから成るイオン交換 性化合物である。その電荷をもった金属またはメクロイ ドは、水溶液によって加水分解されない配位錯化合物を 形成することのできる金属またはメタロイドである。第 一および第二成分を組み合わせると、第二成分のカチオ ンは第一成分のリガンドの一つと反応し、それによって、 形式的な配位数3、原子質・4をもつ第Ⅳ-B族金属カチオ ンと、第一成分から形成される金属カチオンと適合し、 それには配位しない上記のアニオンとから成るイオン対 を生成する。第二化合物のアニオンは、第 IV -B族金属カ チオンまたはその分解産物の触媒としての機能を妨害す ることなく第 TV - B族 金属 カチオン錯化合物を安定するこ とができなければならず、重合中にオレフィン、ジオレ フィンまたはアセチレン性不飽和モノマーによって電換 されるために十分に不安定でなければならない。たとえ ばポックマン(Bochmans)およびウィルソン(Yilson)は、 ピス (シクロペンタジエニル) チタニウムジメチルが テトラフルオロ硼酸と反応してピス(シクロペンタジ エニル) チタニウムメチルテトラフルオロポレートを

形成すると報告した(J.Chem.Soc..Chem.Comm..1986、 1610-1611 ページ)。しかしそのアニオンはエチレンに よって国換されるほど十分に不安定ではなかった。

発明の詳細な説明

上述のように、本発明は、触媒、そのような触媒の製 法、そのような触媒の使用法およびそのような触媒で製 盗された重合生成物に関するものである。その触媒は、 a-オレフィンジオレフィンおよびアセチレン性不飽和 モノマーを単独で、または他のα-オレフィン、ジオレ フィンおよび/または他の不飽和モノマーと組み合わせ て重合するために特に有用である。改良触媒は、第二化 合物のカチオンと結合する最低一つのリガンドを含む元 素 周 期 表 第 IV - B 族 金 属 の ピ ス (シ ク ロ ベ ン タ ジ エ ニ ル) 誘導体であって、形式的には配位数3および原子値+4を 有するカチオンを形成することのできる最低1種類の第 一化合物と、上記第TV-B族金属化合物によって遊離され る昼低一つのリガンド(置換基)と非可逆的に結合する プロトンを与えることのできるカチオンおよび電荷をも つ金属、またはメタロイドコアを含む単独の配位錯化合 物であるアニオンであってかさが大きく、不安定で、筑 一成分から形成される第 IV - B族金属カチオンと適合し、 それには配位せず、第『V-B族金属カチオンまたはその分 解度物のαーオレフィン、ジオレフィンおよび/または アセチレン性不飽和モノマーを重合する能力を妨害する ことなく第TV-B族金属カチオンを安定すすることのでき

るアニオンから成る塩である最低1種類の第二化合物と を結合させることによってつくられる。

ここで元素周期表のすべての参照は、CRC ブレス社 (CRC Press, Inc.)が1984年に出版し、著作権を取った元 素周期表を参照している。また族(一つまたは複数)の あらゆる参照は、この元素周期去にあらわされる族(一 つまたは複数)を参照する。

ここに用いられる用語『道合性非配位性アニオン』は、 上記カチオンに配位しないかまたは、上記カチオンに露 く配位し、その結果中性ルュイス塩器によって置換され る程十分に不安定であるアニオンを意味する。用語"道 合性非配位性アニオン"は、特に、本発明の触媒系にお いて安定化アニオンとして抵能するとき、アニオン因換 基またはその断片を上記カチオンには移さず、それによ って中性の四配位メタロセンおよび中性の金属またはメ タロイド副産物を形成するアニオンを指す。適合性アニ オンとは、最初に形成された錯化合物が分解するとき、 中性にまで分解しないアニオンである。 用語 "メタロセ ン。は、ここで用いられるとき、半金属的特性を示す弱 素、頻等のような非金属を含む。

本発明の改良触媒の製造において第一化合物として有 用な第『V-B族金属化合物;すなわちチタニウム、ジルコ ニウムおよびハフニウム化合物は、チタニウム、ジルコ ニウム、ハフニウムのピス (シクロペンタジエニル) 誘 尋体である。概して、有用なチタニウム、ジルコニウム およびハフニウム化合物は次の一般式によってあらわさ れる:

- I. (A Cp) HX1 X 2
- 2. (A Cp) HX' 1 X' 2
- 3. (A Cp) HL
- 4. (Cp*)(CpE)HX,

: : :

(A-Cp)は (Cp)(Cp[‡]) またはCp-A'-Cp[‡] でCpお よびCp[‡] は同じか異なる置換または未置換のシクロペ ンタジエニル基で、ここでA′は第N-A族元素を含む 共有結合架構基である; M はチタニウム、ジルコニウ ム、ハフニウムから成る群から選択される金属で:L はオレフィン、ジオレフィンまたはアリインリガンド; X, およびX, はハイドライド茲、1~約20の炭素原 子を有するヒドロカルビル基、1箇またはそれ以上の 水素原子がハロゲン原子で置換された、1~約20箇の 段金原子を有する質換ヒドロカルビル基、第Ⅳ-A族元 素を含む有機メタロイド基であってこの有機メタロイ ドの有様部分に含まれるヒドロカルビル電換器が独立 的に1~約20個の炭素原子を含む有機メタロイド基等 から成る群から独立的に選ばれ: X′, およびX′, は金属原子と結合して金属サイクル (aetallacycle)を 形成し、ここで金属原子、X′ 1 およびX′ 2 が約3 ~約20箇の炭素原子を含む炭化水業環を形成し;Rは、 これもまた金属原子に結合しているシクロペンタジエ

ニル基の一つにある躍換基、好ましくはヒドロカルビ ル就換基である。

シクロペンタジェニル基の各段器原子は、独立的に、 置換されていないか、ヒドロカルビル基、1箇またはそ れ以上の水素原子がハロゲン原子で置換された置換ヒド ロカルビル茲、メタロイドが第 IV -A 族元素から遊ばれる ヒドロカルビル置換メタロイド基およびハロゲン基から 成る群から選択される同じか異なる基で置換される。シ クロベンタジエニル基の最低 1 値の水素原子を置換する 通したヒドロカルビルおよび正換ヒドロカルビル基は、 1~約20萬の炭素原子をもち、直鎖および分岐収アルキ ル甚、環状炭化水煮基、アルキル置換環状炭化水煮基、 芳谷族基およびアルキル電換芳香族基を含む。同様に、 およびX, および/またはX, がヒドロカルビルまたは 置換ヒドロカルビル基であるとき、各々は独立的に1~ 約20四の炭素原子を含み、連鎖または分岐状アルキル基、 環状炭化水素基、アルキル置換シクロヒドロカルビル基、 芳香族茲またはアルキル世換芳香族基である。通した有 機メタロイド基としては第Ⅳ-A族元素のモノ、ジ、およ びトリ雷換有機メタロイド基で、そのヒドロカルビル基 の各々が1~約20箇の炭素原子を含む基が挙げられる。 より詳細に言うならば、通した有機メタロイド基は、ト りょチルシリル、トリエチルシリル、エチルジメチルシ りル、メチルジエチルシリル、トリフェニルゲルミル、 トリメチルゲルミル笞である。

プチル) シクロベンタジエニル] ジルコニウムジメチ ル、(シクロヘキシルメチルシクロベンタジエニル)(シ クロペンタジエニル) およびピス (シクロヘキシルメ チルシクロベンタジエニル) ジルコニウムジメチル、 (ベンジルシクロベンタジエニル)(シクロベンタジエニ ル)(およびピス(ペンジルシクロペンタジエニル)ジル コニウムジメチル、 (ジフェニルメチルシクロベンタジ エニル)(シクロベンタジエニル) およびピス (ジフェニ ルメチルシクロベンタジエニル) ジルコニウムジメチル、 (メチルシクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル およびピス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコニウ ムジハイドライド、 (エチルシクロベンタジエニル)(シ クロペンタジエニル) およびピス (エチルシクロペンタ ジェニル) ジルコニウムジハイドライド、(プロビルシ クロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル) およびピ ス (プロピルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジハ イドライド、[(n-ブチル) シクロベンタジエニル](シク ロベンタジエニル) およびピス[(a-ブチル) シクロベン タジエニル】ジルコニウムジハイドライド、[(t-プチル) シクロペンタジエニル](シクロペンタジエニル) および ピス[(t-ブチル) シクロペンタジエニル] ジルコニウム ジハイドライド、 (シクロヘキシルメチルシクロペンタ ジェニル)(シクロベンタジェニル) およびピス (シクロ ヘキシルメチルシクロベンタジエニル) ジルコニウムジ ハイドライド、 (ペンジルシクロペンタジエニル)(シク

本免明の改良触媒の製造に用いられるピス(シクロペ ンタジェニル)ジルコニウム化合物の例証的だが制限 的でない実施例は、ジヒドロカルビル置換ビス(シク ロベンタジエニル)ジルコニウム化合物、たとえばビ ス (シクロベンタジエニル) ジルコニウムジメチル、ビ ス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムジエチル、ピ シ(シクロベンタジエニル)ジルコニウムジプロピル、 ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムジプチル、 ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムジフェニ ル、ピス(シクロペンタジエニル) ジルコニウムジネオ ペンチル、ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウム ジ(=-トリル)、ピス(シクロペンタジエニル)ジルコ ニウムジ (p-トリル) 等;(モノヒドロカルビル置換ー シクロペンタジエニル)ジルコニウム化合物、たとえ ぱ (メチルシクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニ ル) およびピス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコ ニウムジメチル、 (エチルシクロペンタジエニル)(シ クロペンタジェニル) およびピス (エチルシクロペン タジェニル) ジルコニウムジメチル、(プロピルシク ロベンタジエニル)(シクロベンタジエニル) およびピ ス (プロピルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジメ チル、[(a-プチル) シクロペンタジエニル](シクロペン タジエニル)およびヒス[(n-ブチル) シクロベンタジエ ニル] ジルコニウムジメチル、[(t-ブチル) シクロペン タジェニル](シクロベンタジェニル) およびピス[(t-

ロベンタジエニル) およびピス (ベンジルシクロベンタ ジェニル) ジルコニウムジハイドライド、(ジフェニル メチルシクロベンタジエニル)(シクロベンタジエニル) およびピス (ジフェニルメチルシクロベンクジエニル) ジルコニウムジハイドライド等;(ポリヒドロカルビル 置換シクロペンタジエニル)ジルコニウム化合物、たと えば (ジメチルシクロペンタジエニル)(シクロペンタジ エニル) およびピス (ジメチルシクロベンタジエニル) ジルコニカムジメチル、 (トリメチルシクロベンタジエ ニル)(シクロペンタジエニル) およびピス (トリメチル シクロペンタジエニル) ジルコニウムジメチル、(テト ラメチルシクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル) およびピス(テトラメチルシクロペンタジエニル) ジル コニウムジメチル、(ベルメチルシクロベンタジエニ ル)(シクロベンタジェニル) およびピス (ペルメチルシ クロベンタジエニル) ジルコニウムジメチル、(エチル テトラメチルシクロベンタジエニル)(シクロペンタジエ ニル) およびピス (エチルテトラメチルシクロペンタジ エニル) ジルコニウムジメチル、 (インデニル)(シクロ ベンタジエニル) およびピス (インデニル) ジルコニ カムジメチル、 (ジメチルシクロペンタジエニル)(シク ロベンタジエニル) およびピス (ジメチルシクロベンタ ジエニル) ジルコニウムジハイドライド、(トリメチル シクロベンタジェニル)(シクロベンタジエニル) および ピス (トリメチルシクロペンタジエニル) ジルコニウム

特表平1-502036(8)

ジハイドライド、 (テトラメチルシクロペンタジエニ ル)(シクロペンタジエニル) およびピス (テトラメチル シクロベンタジエニル) ジルコニウムジハイドライド、 (ベルメチルシクロベンタジエニル)(シクロベンタジエ ニル)およびピス (ベルメチルシクロベンタジエニル) ジルコニカムジハイドライド、 (エチルテトラメチルシ クロベンタジェニル)(シクロベンタジエニル) およびじ ス (エチルテトラメチルシクロペンタジエニル) ジルコ ニウムジハイドライド、 (インデニル)(シクロペンタジ エニル) およびピス (インデニル) ジルコニウムジハイ ドライド等;(金属ヒドロカルビル監換シクロベンタジ エニル) ジルコニウム化合物、たとえば (トリメチルシ リルシクロペンタジエニル)(シクロベンタジエニル) お よびピス (トリメチルシリルシクロベンタジエニル) ジ ルコニウムジメチル、(トリメチルゲルミルシクロベン タジェニル)(シクロベンタジエニル) およびピス(トリ メチルゲルミルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジ メチル、 (トリメチルスタニルシクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル) およびピス (トリメチルスタニ ルシクロベンタジエニル) ジルコニウムジメチル、(ト リメチルプラムピルシクロペンタジエニル)(シクロペン タジエニル) およびピス (トリメチルプラムピルシクロ ベンタジエニル) ジルコニウムジメチル、(トリメチル シリルシクロベンタジエニル)(シクロベンタジエニル) およびピス (トリメチルシリルシクロベンタジエニル)

ジルコニウムジハイドライド、(トリメチルゲルミルシ クロベンタジエニル)(シクロベンタジエニル) およびピ ス (トリメチルゲルミルシクロベンタジエニル) ジルコ ニウムジハイドライド、 (トリメチルスタニルシクロベ ンタジエニル)(シクロペンタジエニル) およびピス (ト リメチルスタニルシクロペンタジエニル)ジルコニウム ジハイドライド、 (トリメチルプラムピルシクロペンタ ジェニル)(シクロベンタジエニル) およびピス (トリメ チルプラムビルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジ ハイドライド等;(ハロゲン筐換シクロベンタジエニル) ジルコニウム化合物、たとえば(トリフルオロメチルシ クロペンタジエニル)(シクロベンタジエニル) およびピ ス (トリフルオロメチルシクロベンタジエニル) ジルコ ニウムジメチル、 (トリフルオロメチルシクロペンタジ エニル)(シクロペンタジエニル) およびピス (トリフル オロメチルシクロペンクジエニル) ジルコニウムジハイ ドライド等:シリル置換(シクロベンタジエニル)ジル コニウム化合物、たとえばピス(シクロペンタジエニル) ジルコニウムジ(トリメチルシリル)、ピス(シクロペ ンタジェニル) ジルコニウムジ (フェニルジメチルシリ ル)等:(架橋ーペンタジエニル)ジルコニウム化合物、 たとえばメチレンピス (シクロペンタジエニル) ジル コニウムジメチル、エチレンピス(シクロペンタジエニ ル) ジルコニウムジメチル、ジメチルシリルピス (シク ロベンタジエニル) ジルコニカムジメチル、メチレンピ

ス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムジハイドライ ドおよびジメチルシリルピス (シクロペンタジエニル) . ジメコニウムジハイドライド等 : ピス (シクロベンタジ エニル) ジルコナサイクル、たとえばピス (ペンタメ チルシクロペンタジエニル) ジルコナシクロブタン、ビ ス (ペンタメチルシクロペンタジエニル) ジルコナシ クロペンタン、ピス (シクロペンタジエニル) ジルコ ナインダン等;オレフィン、ジオレフィンおよびアリ インリガンド置換ピス(シクロペンタジエニル)ジル コニカム化合物、たとえばピス(シクロベンタジエニ ル)(1.8-ブタジエン) ジルコニカム、ピス (シクロペン タジェニル)(2.8-ジメチル1.3-ブタジエン) ジルコニウ ム、ピス (ペンタメチルシクロペンタジエニル)(ペンジ ン (benzyne))ジルコニウム苺; (ヒドロカルピル)(ハイ ドライド) 置換ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニ ウム化合物、たとえばピス(ペンタメチルシクロペンタ ジエニル) ジルコニウム (フェニル)(ハイドライド) 、 ピス (ベンタメチルシクロペンタジエニル) ジルコニウ ム (メチル)(ハイドライド) 等;シクロペンタジエニル 基上の置換基が金属に結合しているピス(シクロペンタ ジェニル)ジルコニウム化合物、たとえば(ペンタメチ ルシクロベンタジエニル) (テトラメチルシクロベンタジ ユニルメチレン) ジルコニウムハイドライド、 (ベンタ メチルシクロペンタジエニル)(テトラメチルシクロペン タジエニルメチレン)ジルコニウムフェニル等である。

例缸的ピス(シクロペンタジエニル)ハフニウムおよ びピス(シクロベンタジエニル)チタニウム化合物の同 様なリストも作成することができるが、それらのリスト はピス(シクロペンタジエニル)ジルコニウム化合物 に関してすでに示したリストとほとんど同じてあるか ら、そのようなリストは完全な関示には必要ないように みえる。しかしながら熟練せる当業者は、上に記載のピ ス(シクロペンタジエニル)ジルコニウム化合物のいく つかに相当するピス (シクロペンタジエニル) ハフニウ ム化合物およびピス(シクロペンタジエニル)チタニウ ム化合物が知られていないことに気がついている。そこ でそのリストはこれらの化合物の分だけ減る。本発明の 触媒組成物に有用な他のピス(シクロペンタジエニル) ハフニウム化合物および他のピス(シクロペンタジエニ ル)チタニカム化合物並びに他のピス(シクロペンタジ エニル)ジルコニウム化合物は熟算せる当業者にはもち ろん明らかである。

本発明の触媒の製造において第二成分として有用な化合物は、プロトンを与えることのできるプレンステッド酸であるカチオンと、電荷をもった金属またはメタロイドコアを含む単一の配位錯化合物を含む適合性非配位性アニオンであって、比較的大きく(かさ高)、二化合物が結合したとき生成する活性触媒種(第IV-B版カチオン)を安定させることができ、オレフィン、ジオレフィンおよびアセチレン性不飽和の物質またはその他の中性ルコ

概して、本発明の触媒の製造に有用な第二化合物は次 の一般式によってあらわされる:

[(L' - H)*] d[(M') **Q Q 2 ······ Q B] d-

1. は中性ルュイス塩基;

且は水素元素:

【L′~H]はプレンステッド酸;

M' は元紫周 期表の第 V-B~ V-A族 の 範 囲 内 の 族 、 すなわち V-B、 VI-B、 VI-B、 VII、 I-B、 II-B、 II-A、 IV-A、および V-A族から選択される金属またはメタロイドである:

素原子を含み、金属が元素周期表の第Ⅳ-A放から選択されるヒドロカルビル関換金属(有機メタロイド)基 等から成る群から独立的に選択される。

概して、A , および A , 2は、独立的に、約6~約20の 炭素原子を含むいかなる芳香族または筐換芳香族炭化水 素基であってもよい、適した芳香族基は一但しこれに制 假されるわけではない-フェニル、ナフチルおよびアン トラセニル基を含む。有用な置換芳香族炭化水素基上の - 適した蛋換器は一但しこれに制限されるわけではない~ X g または X d として有用であるような、ヒドロカルビ ル基、有機メタロイド基、アルコキシ基、アルキルアミ ド基、フルオロおよびフルオロヒドロカルビル基等であ る。その置換基は、硼素原子に結合している炭素原子に 対して、オルト、メタまたはパラの位置であってよい。 $X_{g'}$ および X_{4} のどちらかまたは両方がヒドロカルビル 基であるとき、各々はAelおよびAr2のように同じかま たは異なる芳香族または霊典芳香族基であるか、同じく その各々が1~約20の炭素原子を有する直鎖状または分 皎状アルキル、アルグニルまたはアルキニル茲、約5~ 約8の炭素原子をもつな状炭化水素器、または約6~約 20の設案原子を有するアルキル置換環状炭化水素基であ ってよい。またXaおよびXaは独立的にアルコキシお よびジアルキルアミド茲-ここで上記アルコキシおよび ジアルキルアミド基のアルキル部分は1~約20の炭素原 子を含むー、1~約20の炭素原子を存するヒドロカルビ

Q₁ ~ Q_n は、ハイドライド基、ジアルキルアミド基、アルコキシドおよびアリルオキシド基、ヒドロカルビルおよび領徴メクロイド 基から成る群から独立的に選択され、Q₁ ~ Q_n のどれか(しかし一つより多くではない)がハリド基で、 残りのQ₁ ~ Q_n は上記の基から独立的に選択される: mは 1 から 7 までの整数; n は 2 から 8 までの整数:

本免明の触媒の製造に特に有用である研索を含む第二 化合物は次の一般式によってあらわされる:

[L'-H]* [BA_{r1} A_{r2}X₃ X₄] -

L'は中性ルュイス塩基:

日は水素元素:

[し′-1]* はプレンステッド酸:

B は原子価3の研索:

A r1 および A r2 は約 6 ~ 20の 放業原子を含む同じかまたは異なる芳香族または塩漿芳香族炭化水素基で、安定な深機基によって互いに連結されていてもよく; X 3 および X 4 は、ハイドライド基、ハリド基(同時には X 5 か X 4 のどちらかがハリドであるという条件つきで)、 1 ~ 約 20の 炭素原子を含むとドロカルビル基、 1 歯かそれ以上の水素原子がハロゲン原子によって建造された、 1 ~ 約 20の 皮素原子を含む蛋換とドロカルビル基、 3 とドロカルビル圏 換数が 1 ~ 約 20の 皮

ル益および有機メタロイド基等であってもよい。上述の ように、A。tおよびA。pは互いに連結していてもよい。 同様に、A riおよび A r2のどちらかまたは両方が X 3 か X_{A} に連結することができる。最後に、 X_{A} および X_{A} は適当な架構基によって互いに連結することもできる。 本発明の改良触媒の製造において第二成分として用いら れる観楽化合物の例証的だか制限的でない例は、トリア ルキル置換アンモニウム塩、たとえばトリエチルアンモ ニゥムテトラ (フェニル) 研索、トリプロピルアンモニ ウムテトラ (フェニル) 朋業、トリ (a-ブチル) アンモ ニウムテトラ(フェニル)硼素、トリメチルアンモニウ ムテトラ (p-トリル) 研索、トリメチルアンモニウムテ トラ (o-トリル) 研禁、トリプチルアンモニウムテトラ (ベンタフルオロフェニル)明常、トリプロピルアンモ ニウムテ-トラ (o,p-ジメチルフェニル) 朝業、トリプチ ルアンモニウムテトラ(m.m-ジメチルフェニル)研索、 トリプチルアンモニウムテトラ (p-トリフルオロメチル フェニル)硼柔、トリプチルアンモニウムテトラ(ペ ンタフルオロフェニル) 翔紫、トリ (a-ブチル) アン モニウムデトラ (o-トリル) 明本等; N.N-ジアルキルア ニリニウム塩、たとえばN・N-ジメチルアニリニウムテト ラ (フェニル) 研索、N・N-ジェチルアニリニウムテトラ (フェニル) 碾 柔、 N.N-2.4.6-ペンタメチルアニリニウ ムテトラ(フェニル)研索符:ジアルキルアンモニウム 塩、たとえばジ(!-プロピル)アンモニウムテトラ(ペ ンタフルオロフェニル) 晒素、 ジシクロヘキシルアンモニウムテトラ (フェニル) 硼素、 等; およびトリアリールホスフォニウム塩、 たとえばトリフェニルホスフォニウムテトラ (フェニル) 硼素、 トリ (ジメチルフェニル) ホスフォニウムテトラ (フェニル) 硼素 である。

第二成分として有用なその他の金属およびメタロイドを含む通した化合物の同様なリストも作成可能であるが、そのようなリストは完全な開示には必要であるようにはみえない。この点に関して上記のリストはすべてを観羅することを意図していないことに注意すべきであり、有用なその他の研集化合物並びに他の金属またはメタロイドを含む有用化合物は、無鍵せる当衆者には上述の一般式から容易にわかる。

既して、および上に明記した大郎分の第一成分が上に明記した大郎分の第二成分と結合とはオレフィン会物合性などの第二成分と結合とは、第一化合物から最初に形成される金属カチオンまたはその分解産物が比較的安定な触媒であることが重要である。アンモニウム塩を用いるとき、第二化合物のアニオンが加水分別に対して安定であることも重要である。さらに、第三に対して安定が一成分に比較して十分大きくる。逆にななつの数性度が第一成分に比較して十分大きな。逆になない。

基をもつ第二化合物で、より有効な触線が得られる。そのアニオンの、分解に対する抵抗をより大きくするもう一つの手段は、そのアニオンの那常置換、特に、ベルフルオロ電換によって与えられる。 邪衆置換安定化アニオンはその後広範囲の金属化合物(第一成分)と共に用いることができる。

挺して、その触媒は、適当な溶媒中で、約-100で~約 800 七の温度範囲で二成分を結合することによってつく られる。その触媒を用いて、2~約18の炭素原子を有す るa-オレフィンおよび/またはアセチレン性不飽和モ ノマーおよび/または4~約18の炭素原子を有するジオ レフィンをそれだけで、または組み合わせて重合できる。 その触媒はαーオレフィン、ジオレフィンおよび/また はアセチレン性不飽和モノマーをその他の不飽和モノマ ーと組み合わせて重合するためにも用いられる。振して 重合は先行技術で公知の条件で行われる。触媒系の成分 が重合プロセスに加えられ、漁綿モノマーを含む通した 溶媒または希釈剤が上記型合プロセスに用いられる場合 は、触媒系はその場所で(in situ)形成されることは当 **然理解される。しかしながら触媒を、重合段階に加える** 前に、別の段階で適当な溶媒中で形成することが好まし い。触媒は自然発火性の程順のものを含まないが、触媒 の成分は湿気および酸素に敏感であり、窒素、アルゴン またはヘリウムのような不活性環境中でとり扱かったり、 移動したりすべきである。

ほど十分大きくなければならない。或るメタロセン化合物 - 例証的だが非制限例としてピス(ベンタメチルシクロベンタジェニル)ハフニウムジメチルを用いるーは、最も強いプロンステド酸以外のすべてとの反応に抵抗し、したがって本発明の触媒を形成する第一の成分としては通さない。機して、水溶液によって加水分解されるピス(シクロベンタジェニル) 金属 化合物 はここに 記載される触線を形成するための第一成分として適していると考えることができる。

本発明の触媒の形成のための、第一(金属含有)成分 の第二成分への結合に関して注意すべきことは、活性触 雄生成のために結合する二化合物が、アニオンの断片~ 特にアリル基一の、金属カチオンへの移動を避け、それ によって触媒的不活性な種の形成を避けるように選択さ れなければならないといろいろである。これはアニオン のシクロペンタジエニル炭素原子上の置換基並びに芳香 旅炭素原子上の置換基に起因する立体障害によって行 われる。それに引続いて、ベルヒドロカルビル置換シ クロベンタジェニル基から成る金属化合物(第一成分) は、未賃債シクロペンタジエニル基から成る金属化合 物(第一成分)と比較して、より広範囲の第二化合物と 共に有効に用いられることがわかった。しかしながら、 シクロペンタジエニル基上の置換基の量および大きさが 減るにつれて、分解に対してより抵抗するアニオンを含 む第二化合物、たとえばフェニル環のオルト位置に置換

上記のように、本発明の改良触媒は適した溶媒または 希釈剤中でつくられるのが好ましい。適した溶媒または 希釈剤はオレフィン、ジオレフィンおよびアセチレン性 不飽和モノマーの重合において溶媒として有用な、先行 技術で公知のあらゆる俗媒を含む。そこで必ずしも制 膜的でない適した治媒としては、直鎖状および分岐鎖炭 化水素、たとえばイソプタン、ブタン、ペンタン、ヘキ サン、ヘブタン、オクタン等;環式および脂環式炭化水 素、たとえばシクロヘキサン、シクロヘブタン、メチル シクロヘキサン、メチルシクロヘブタン等、および芳香 放およびアルキル環換芳香族化合物、たとえばベンゼン、 トルエン、キシレン等がある。適した溶媒は、モノマー またはコモノマーとしてはたらく液体オレフィンも含む、 これらには、エチレン、プロピレン、プタジエン、シク ロベンテン、1-ヘキサン、3-メチル-1- ベンテン、4-メ チルー1- ペンテン、1.4-ヘキサジエン、1-オクテン、1-デセン等がある。通した浴媒としてはさらに、従来のチ ーグラーーナッタ型重合触媒を用いる場合には重合溶媒 として概して役に立たない塩基性溶媒、たとえばクロロ ベンゼンもある。

受明者は特定の理論にしばられることを望まないが、本見明の改良触媒をつくるのに用いられる二化合物が適当な溶媒または希釈剤中で結合する場合には、第二化合物のカチオン(散性プロトン)の全部または一部が、金属含有成分(第一成分)の関換基の一つと結合する。第

一成分が上記の一般式1のそれに相当する式を有する場 合には中性化合物が遊離し、その中性化合物は溶液中に 残るかまたはガスとして放出される。この点に関して、 注意しなければならないのは、金属含有成分(第一成分) 中のX, またはX, が水点化物(hydride) であるときに は水素ガスが遊離する、ということである。同様に、 X , かX 2 がメチル基である場合、メタンがガスとして 遊離する。第一成分が一般式2.3 または4のそれらに相 当する式をもつ場合、金属含有(第一成分)上の電換器 の一つはプロトン化されるが、概して置換基は金属から 避難しない。第一成分対第二成分のモル比は1:1 かそれ 以上であることが好ましい。第二化合物のカチオンの共 役塩基(conjugate base)は、もし残っているならば、浴 被中に残る中性化合物かまたは生成した金属カチオンと の錯化合物である、但し、概ね第二化合物は、中性共役 塩基と金属カチオンとの結合が弱いか、または存在しな いように選択される。したがって、この共役塩基の立体 的かさが大きくなるにつれて、それは活性溶媒を妨害す ることなく溶液中にとどまっているだけである。同様に、 第二化合物のカチオンがトリアルキルアンモニウムイオ ンである場合はこのイオンは水素原子を遊離してガス状 水素、メタン等を形成し、このカチオンの共役塩基は三 辺アミンである。同様にして、カチオンが、本発明にお いて必要なように、最低一つの反応性プロトンを含むと ドロカルビル置換ホスフォニウムイオンであるとすれば、

[(A-Cp)H(X 2x 1B)] *[BA 1 4 2 1 4 2 1 4 1 - + L 4

- 4. $(C_p)(\overline{B-C_p^{\pm}})Hx_1 + (L'-H)^*[Ba_{r1}a_{r2}x_3x_4]^{-} \longrightarrow \\ [C_p(HB-C_p^{\pm})Hx_1]^*[Ba_{r1}a_{r2}x_3x_4]^{-} + L' + L' + L + L'$ $[C_p(\overline{B-C_p^{\pm}})H)^*[Ba_{r1}a_{r2}x_3x_4]^{-} + Hx_1 + L'$

上述のように、上に明記した大部分の第一化合物は上に明記した大部分の第二化合物と結合し、活性触媒、特に活性重合触媒を形成する。しかしながら実際の活性触媒程は、それを分離し、後に確認ができるほどには必ずしも十分安定ではない。その上、および最初に形成された金属カチオンの多くは比較的安定である一方、最初に

このカチオンの共役塩基はホズフィンである。

1.
$$(A-Cp)BX_1X_2 + \{L^{-1}-R\}^*(BA_{r1}A_{r2}X_2X_4\}^* - \{L^{-1}-R\}^*(BA_{r1}A_{r2}X_3X_4)^* + L^{-1} + L^{-1$$

形成された金属カチオンは1種類またはそれ以上のその他の触媒的活性種に分解することがよくあることが明らかになった。

特表平1-502036(12)

成し、それは不安定で、メタンを失って分解し、単一の 触線的活性な産物を与える。その深紅色の生成物はNHR スペクトロスコピーおよび単結晶X線回折によって十分 に特徴づけられた。この型の双極性イオンの一般的構造 は以下に示される:

ここで:

Cp[‡] はベルアルキル置換シクロベンタジエニル基で、このアルキル置換基の各々は同じか異なる C₁ - C₂D アルキル基、より好ましくは同じか異なる C₁ - C₆アルキル基、最も好ましくは同じか異なる C₁ - C₄アルキル基である:Bは 研煮:2rはジルコニウム:Ph′はフェニルまたはアルキル関換フェニル基で、3 箇のPh′の各々は同じかまたは異なり、アルキル関換基は C₁ - C₁₄、より好ましくは C₁ - C₆、最も好ましくは C₁ - C₄である:そして

Rは水煮または1~約14の炭素原子、より好ましくは 1~約6の炭素原子、最も好ましくは1~約4の炭素原子を有するアルキル基である。

上記のベルメチル置換シクロベンタジェニル双極 子イオン触媒を含むトルエン溶液に過剰の水素ガス を加えると、赤色から黄色への変色によって証明さ

第一化合物対第二化合物の比が1:1 で、温度が約10⁻⁵ N 以下であるとき、その触媒はオレフィン重合のためには活性でないことがよくある。発明者は特定の理論にしばられることを望んでいないが、希釈剤またはモノマー中に偶然にある酸素または水分が触媒を不活性化すると信じられている。しかし第一化合物対第二化合物の比が2:1 ~10:1またはそれ以上であるときは、第二成分の過度はたった約10⁻⁶ N でよい。

ハフニウムを含む第一化合物が金属または硼素のようなメタロイドおよびより弱い酸性のアンモニウムカチオン-例えばトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)硼素を用いる-と反応し、それから生成した触媒が本発明の食合プロセスに用いら

れる通やかな反応がおき、過溶液では黄色沈澱が生成する。系から水素を除去すると、元の双極子イオン触媒が高収量で再生する。いかなる理論にもしばられたくないが、水素と双極子イオン触媒との反応は【Cp[‡] 2 2vHJ^{*} [B(Ph') 4] ^{*} を生成する。この反応の可逆的性質は、その他の分光学的証拠と共に、ハイドライドカチオンが双極子イオン種と化学的平衡状態にあることを示唆している。

前述のことと一致して、ピス(ペルメチルシクロペン タジエニル)ジルコニウムジメチルをトリ(n-ブチル) アンモニウムテトラ (フェニル) 硼素、トリ (n-ブチル) アンモニウムテトラ (p-トリル) 明素、およびトリ (p-プチル) アンモニウムテトラ (p-エチルフェニル) 朝素 と反応させると安定な重合触媒がつくられる。安定な重 合触媒は、ピス(エチルテトラメチルシクロペンタジエ ニル) ジルコニウムジメチルをトリ (n-ブチル) アンモ ニカムテトラ (p-トリル) 硼森と反応させたときにもつ くられる。これらのどの場合にも反応体を温度範囲約0 て~100 でで適当な芳香族溶媒に加えることによって安 定な重合触媒がつくられる。発明者が知り得るこの、お よびその情報に基づくと、ピス(ベルヒドロカルピルシ クロペンタジエニル) ジルコニウムジアルキルおよびジ ハイドライドを、未置換またはp-環換テトラ(アリール) 硼業アニオンと共に用いて、安定な双極子イオン賃合勉 媒をつくることもできることが明らかである。

れるとき、モノマーのとり込みが始まる前に、約1~約 15分またはそれより長い誘導期間が認められることがあ る。この現象は、ハフニウム化合物の温度が約10-4川以 下で、第二化合物のそれが約10⁻⁵N 以下であるときに最 も顕著である;触媒溶液の油度がより高い場合には誘導 期間は認められないことが多い。ジルコニウム含有第一 化合物を用い、第二化合物の混度が約10⁻⁸ N またはそれ 以下である場合にもそれは認められる。発明者は特定の 理論にしばられることを望まないが、生成した触媒程は 重合プロセスにおいて分解し、触媒的に不活性な金属含 有化合物を生成し、同じかまたは異なる第二成分を再生 すると考えられる。この新しい第二成分は存在する追剰 の第一成分を活性化し、本発明の活性触媒種を再生する。 特定の理論にしばられたくはないが、触媒濃度の増大ま たはより強い酸性のアンモニウムカチオンの使用は、こ の銭導期間を短かくするか、完全に除去すると信じられ δ.

概して、そして上記のように、本発明の改良触媒は、 従来のチーグラー・ナッタ触媒に関して先行技術で公知 の条件下で、オレフィン、ジオレフィンおよび/または アセチレン性不飽和モノマーをそれだけで或いは他のオ レフィンおよび/または他の不約和モノマーと組み合わ せて重合する。本発明の重合プロセスにおいて、分子量 は触媒油度および重合温度および重合圧力の関数である ようにみえる。本発明の触媒で製造されるポリマーは、 顕著な物質輸送(wass transport)効果がない状態で製造される場合、概して注較的狭い分子量分布を有する。

本発明の触媒の成るもの、特にハフノンを送び、ハフノンをはし、ハファンを表してピストラ(ペンクフルオるとで、ハファンを表が、カーのとはなが、カーのとはなが、カーのとはなが、カーのとはなが、カーのとはない。カーのは、カーのは、カーのでは、カーのではない。カーのではないが、カーのではないが、カーのではないが、カーのではないが、カーのではないが、カーのではないが、カーのでは、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーのでは、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーののからないが、カーのでは、カーののからないが、カーのでは、カーののは、カーのでは、カーののは、カーのでは、カーの

純粋なエナンチオマーであるか、硬いキラルメタロセンの二つのエナンチオマーのラセミ型混合物である第一成分を含む本発明の触媒は、プロキラル (prochiral) オレフィン (プロピレンおよびより高級のαーオレフィン)を重合してアイソタクチックポリマーを生成することができる。シクロペンタジエニル基の各々が置換され、二つのシクロペンタジエニル 金属化合物は、この程

また従来のチーグラー・ナッタ型蛋合触媒でこれまでに製造されたポリマーと違って、水素またはその他の連鎖停止剤のないところで双極子イオン触媒で製造されるポリマーは、末飽和よりむしろ内部不飽和を多く含む。この点に関して注目すべきことは、ポリマー競の末端以素原子を1番とすると、本発明のプロセスにおいて製造されるポリマーに含まれる不飽和は、より伝統的な1.2よりも、むしろ2.3 である。

発明の好ましい実施例

本免明の好ましい実施例において、チタニウム、ジル コニウムおよびハフニウムから成る群から選択される金 属を含むピス(シクロペンタジエニル)金属化合物であ って、独立的な二つの置換または未軍換シクロベンタ ジェニル基および 1 または 2 箇の低級アルキル基およ び/または1または2箇のハイドライド電換基を含む化 合物を、置換または未置換のテトラ(芳香族)硼素の三 篋換アンモニウム塩と結合させる。 アンモニウムカチネ ンの三世換基の各々は同じかまたは異なる低級アルキル またはアリール基である。低級アルキルとは、炭素原子 1~4世を含むアルキル茲を意味する。用いるピス(シ クロペンタジェニル)金属化合物がピス(ペルヒドロカ ルビル置換シクロペンタジエニル)金属化合物である場 合、未置換、または一部置換テトラ(芳香族)研索塩が 用いられる。トリ(ユーブチル)アンモニウムテトラ(フ ュニル) 研業、トリ (ロ-ブチル) アンモニウムテトラ

のアイソタクチック重合のために特に有用である。

本発明のいくつかの触媒、特に硼素を含む第二成分と 結合したハフノセンを基礎とするそれらの特に取くべき 特徴は、本発明の触媒を用いてαーオレフィンをそれだ けで或いはジオレフィンと組み合わせて共賃合させる場 合、コポリマーに挿入される、より高分子益のオレフィ ンまたはジオレフィンの益が、より一般的なチーグラー ーナッタ型触媒およびピス(シクロペンタジエニル)ジ ルコニウム軸媒でつくられるコポリマーに比較して多し く増加しているということである。本発明の上記のハフ ニウムー共間ー軸線によるエチレン反応およびより高級 のαーオレフィン反応の相対的速度は、従来のIV-B群金 属のチーグラー・ナッタ型触媒を用いた場合よりずっと 近い。本発明の触媒でつくられたコポリマー中のモノマ - 分布は、特に低級 - α - オレフィンおよび低級 - ジオ レフィンに関しては、。ほとんど完全に交互である。~ 鉄針的にランダム の範囲内にある。

担して、触媒を選択することによって、 チーグラーーナック型触媒で製造したポリマー中に 抵 ね 見出されるこ、 三の痕跡元素、 たとえばアルミニウム、 マグネシウム、 塩 化物等を含まないポリマー生成物を 製造することができる。 そこで、 本発明の触媒で 製造されるポリマー生成物は、 金属アルキル、 たとえばアルミニウムアルキルを含むより一般的なチーグラーーナック型触媒で 製造されるポリマーより広範囲の用途を有する。

(p-トリル) 朝来、およびトリ(ローブチル) アンモニウムテトラ(p-エチルフェニル) 朝業が特に好ましい。 しかしながらシクロベンタジエニル基のヒドロカルビル 置換 基の数が減る場合には、置換アニオン、特にベンタフルオロ置換 アニオンが三置換 アンモニウム 塩に用いられる。トリ(ローブチル)アンモニウムテトラ(フルオロフェニル) 碾索が特に好ましい。

本発明の最も好ましい実施例においては、ビス(シクロベンタジェニル)ジルコニウムジメチルまたはビス(シクロベンタジェニル)ハフニウムジメチルが N・Nージメチルアニリウムテトラ(ベンタフルオロフェニル) 研索と反応して本発明の最も好ましい触媒を生成する。 その二つの成分は約0℃~約100℃の湿度範囲内で結合するのが好ましく、最も好ましい治媒はトルエンである。約10秒~約60分の範囲内の公称保持時間は、本発明の好ましい、および最も好ましい触線を製造するために十分である。

好ましい実施例において、生成直後の触媒を用いて、 約0℃約100℃の温度範囲および約15~約500psig(1.05 ~35㎏/d) 範囲の圧力で、低級αーオレフィン、特に エチレンまたはプロピレン、最も好ましくはエチレンを 重合する。本発明の最も好ましい実施例においては、最 も好ましい触媒を用いてエチレンをホモ蛋合させるか、 エチレンを3~6個の炭素原子を有する低級α~オレフ ィンと共重合させてブラスチックーまたはエラストマー系コポリマーを得る。好ましいおよび最も好ましい実施例において、約1~約60分の範囲内の公称保持時間中、 配合条件に保持され、触媒は溶媒1リットルあたり約 10⁻⁵~約10⁻¹モルの範囲内の温度で用いられる。

こうして本発明およびその好ましいおよび最も好まし い実施態様を広く説明してきたが、これは以下の実施例 を容照することによってさらに明らかになると考えられ る。だが実施例は単に説明のためにのろ示され、発明を 制限する意図がないのは当然である。すべての実施例は 標準シュレンク法によってアルゴンブランケット下で、 またはヴァキュウムアトモスフェア BE43-2ドライボック ス中でヘリウムブランケット下で行われた。実験に用い る溶解は、標準法により窒素下で徹底的に脱水した。実 旋例で用いた研索およびメタロセンは薬は、買うか、ま たは発表された方法によってつくるかした。双極子イオ ン錯化合物 (実施例1.4.10.22)は、固体状態¹³C NMB ス ベクトロスコピーおよび溶液 ¹B NMB スペクトロスコピ ーによって特徴づけられた。実施例10で分離されたテト ラ (p-エチルフェニル) 朝素双極子イオン誘導体には、 その他に、単結晶X-線結晶学によって特徴づけられた。 事篇例 1

この実施例では、0.65gトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(フェニル)研究を0.50gピス(ベンタメチルシクロベンタジエニル)ジルコニウムジメチルと結合す

この実施例では、先づ、実施例1で形成された極色沈 変物0.05gを 100成構に手のついたフラスコ中のクロロ ベンゼン20成に懸濁し、それから収搾しつづけながら大 気圧で追動のエチレンを加えることによってエチレンを 電合した。直ちに発熱反応が認められ、エチレン添加を 続けるにつれてポリエチレン生成が認められた。

実施例 4

この実施例では、先づ、0.75gのトリ(a-ブチル)アンモニウムテトラ(p-トリル)弱素をトルエン 50畝中に製酒し、それからピス(ペンタメチルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジメチル0.52gを加えることによって、活性、分離可能のオレフィン国合触解をつくった。混合物を窒温で1時間損拌した。1時間後、不溶性の健色沈澱物が溶液から分離した。 植色沈澱物を 越過により分離し、ペンタン 20 威で 3 回洗い、 真空中で乾かした。 複色沈澱物 0.55gが回収された。 複色沈澱物を分析し、次の構造を有する有機金属化合物を含むことがわかった:

ここでNeはメチル基である。

实施例 5

この実施例では、 100m 構に手のついたフラスコ中で、 実施例 4 で得た祖反応混合物試料 20m にエチレンを通す ることによって、安定な、分離可能の重合触線をつくった。その結合は、先づ最初にトリ(m-ブチル)アンモニウムテトラ(フェニル)研索をトルエン50歳に懸面し、その後ピス(ペンタメチルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジメチルを加えることによって行われた。その結合は窒温で行われ、二化合物間の接触を1時間続けた。1時間後、不溶性の複色沈澱物が溶液から分離され、違明な母液が残った。複色沈澱物を連過により分離し、ペンタン20歳で3回洗い、夏空中で乾かした。複色沈澱物の一般が分析され、次の一般式をもつ単一の有機金属化合物を含むことがわかった:

ここでHeはメチル茲である。

実施例 2

ことによって、大気圧でエチレンを重合した。エチレン は逸やかに重合した。

実旋例 6

この実施例では、実施例 4 で生成した権色は最初 0.02 s をフィッシャーーボーターガラス製圧力容器中のトルエン 100 mmに溶かし、その溶液を 80 T に加熱し、それからエチレンをこの溶液に 40 psig(2.8 km/cd) で 20分間 透すことによってエチレンを重合した。ボリエチレン 2.2 s が得られ、そのポリマーの平均分子 益は 57.000であった。ボリマーの多分散性 (polydispersity) は 2.5 であった。

実施例 7

この実施例では実施例4から得た権色状態物0.05gを BMR チューブ中のトルエンに溶解し、それから精製アセ チレン2 威を大気圧下で加えることにより、エチレンと アセチレンとを共電合させた。直ちに複色から黄色への 変色が認められた。5分後、大気圧で5 威エチレンをこ の混合物に加えた。ポリマー生成につれて直ちに発熱反 応が認められた。

実施例 8

この実施例では、先づ、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ (o-トリル) 研索 0.56g をトルエン 50 威に懸満し、それからピス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムジメチル 0.25g を加えることによって活性な分離可能のオレフィン 仮合触線がつくられた。 混合物を 1 時間窒

温で世搾した。 1 時間後、不溶性の黄色沈澱が植色溶液から分離した。黄色沈澱物を逍迢により分離し、ベンタン 20 m で 3 回洗い、再空中で乾かした。黄色沈澱物 0.26 g を回収した。

実施例 9

この実施例では、 1000世間に手のついたフラスコ中で、実施例 8 から得た提色母液の一部に、 追劇のエチレンを大気圧下で加えた。 エチレンを、 黄色沈森物の一部 - それは 500世 side areed フラスコ中のトルエンに懸測してある - とも接触させた、 そして再びポリエチレンが生成した。

实施例 10

この実施例では、先づ、4.20gトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(p-エチルフェニル) 研案をトルエン50歳に懸濁し、それから0.76gピス(ベンタメチルシクロベンクジエニル)ジルコニウムジメチルを加えることによって活性な分離可能のオレフィン質合触線をつくった。その混合物を窒温で1時間投拝した、1時間後、反応混合物を蒸発乾固した。生成した相极色固体を熱トルエンから再結晶し、1.0g 推赤色結晶を得た。この生成物の一部を分析し、次の構造をもつ有機金属化合物であることが確認された:

$$(C_3 \text{Me}_5)_2 \overset{\circ}{\text{ZT}} \xrightarrow{\text{CII}_5 \text{CII}_5}$$

30配トルエンおよび15配ペンタンに溶解することによって二つの活性、分離可能のオレフィン選合触線がつくシタルた。次に溶液を -30でに冷やし、0.50g ピス(ペンタメチルシクロペンタジェニル)ジルコニウムジメチルシの元と、混合物を撹拌しながら変温にまで温め、4時間保持した。適当によって黄色洗漉物を紫色の反応を2gの発した。黄色洗漉物の分離後、紫色の母液を変発を固すると、紫色のガラス状固体0.32gが得られた。黄色および紫色生成物はNNB チューブ中のジュウテロトルエン中でエチレンを垂合した。

実施例 14

この実施例においては、0.08gピス(1.3-ピストリメチルシリルシクロペンタジエニル)ジルコニウムジメチル、D.05gN.N-ジメチルアニリニウムテトラ(フェニル)研索および1 成ジュウテロペンゼンをNMR チューブ中で一緒にし、それら成分を反応させることによってオレフィン理合 触媒をつくった。室温で20分間放置後、NMR スペクトラムは原料物質の完全な要失を示した。反応混合物を二部分に分け、20減トルエンで希釈し、50歳機に手のついたフラスコに入れた。エチレンを一つの部分に加え、プロピレンを他の部分に加えた。どちらの場合にも減かな場合が認められた。

実施例 15

この実施例では、先づ0.87gトリ (c-ブチル) アン

ここでHeはメチル基である。

実施例 11

この実施例においては、実施例10で得た程赤色結晶
0.10gをトルエンに溶かし、それからその溶液を窒素圧
下で朝鉄数オートクレーヴに入れることによってエチレンを重合した。エチレンを100psig(7 kg/cd) でオートクレーヴに導入し、振とうしながらオートクレーヴを
80℃に加熱した。10分後、反応器を大気圧まで排気し、
聞いた。線状ポリエチレンの収量は27gで、重量平均分子量は約52.000である。

実施例 12

この実施例では、先づ、0.78gトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(n-n-ジメチルフェニル)研索をトルエン 50 m に 単調し、0.50g ピス(ペンタメチルシクロベンタジエニル)ジルコニウムジメチルを加えることによって活性、分離可能のオレフィン質合触機をつくった。 混合物は窒湿で 1 時間設件した。 1 時間後、反応配合物は蒸発乾固した。生成した相赤褐色固体をベンタン 30 w で洗い、 真空乾燥すると、トルエン可溶性の 褐色固体で洗い、真空乾燥すると、トルエン可溶性の 褐色固体の.56gが得られた。褐色固体および粗反応混合物の両方を 100 m 横に手のついたフラスコ中のトルエン 40 m に溶解した。大気圧エチレンを鍛合するのが認められた。

実施例 15

この実施例では、先づ0.18gトリ (n-ブチル) アンモニウムテトラ (o.p-ジメチルフェニル) 観察をトルエン

モニウムテトラ(p-トリル) 研索を50配トルエンに懸満し、それから0.50g(ペンタメチルシクロペンタジエニル)(シクロペンタジエニル)ジルコニウムジメチルを加えることによって活性オレフィン重合触媒をつくった。 反応混合物を窒温で18時間復拝すると、 育緑色の均質な 溶液が得られた。 反応混合物を真空中で乾かし、 30 威ペンタンで洗い、それから 100歳のトルエンに再溶解した。 生成した骨緑色の溶液をガラスの圧力容器中に 諡遣した。 生成した骨緑色の溶液をガラスの圧力容器中に 諡遣した。 は、 1.5 気圧のエチレン下で復拝した、エチレンにさらすと、 直ちに発熱反応とポリマー生成が認められた。ポリエチレン収量は15分後、 4.5gであった。

実施例 16

この実験例では、先づ 0.1 g トリ (ロープチル) アンモニウムテトラ (p-エチルフェニル) 硼素を 5 成 d 6 ーペンゼンに懸濁し、それから 0.05 g (ペンタメチルシーウム ペンタジエニル) (シクロペンタジエニル) ジルコニウム ジメチルを加えることによってオレフィン 重合 胎 解をつくった。 反応は 30分後に 完了した。 それから 緑色溶液 を でで 乾燥し、 緑色のガラス状固体を 得た。 粗 緑色生成物を 20成 トルエンで 抽出した。 別々の 実験でトルエン は出液をエチレン、プロピレン、およびエチレンとブロピレンとの 混合物にさらした。どの場合にも 顕著な 重合活性が 認められた。

実施例 17

この実施例では、先づ0.22gトリ(n-ブチル)アンモ

ニウムテトラ(ペンタフルオロフェニル)研索をトルエ ン50畝に懸漪し、それから0.10gピス (ペンタメチルシ クロペンタジェニル) ジルコニウムジメチルを加えるこ とによって、活性オレフィン街合純雄をつくった。反応 容器にゴム薄膜をかぶせ、室温で撹拌した。10分後、反 応温合物(今度は黄色で均質である)を1.5 気圧のエチ レンで加圧し、烈しく撹拌した。速かなエチレン黄合が 認められ、重合の最初の5分間に反応温度が著しく上昇 した (室温から少くも80でまで)。15分後、反応容器を 排出させ、メタノールを加えてまだ活性の触媒を不活性 化した。線状ポリエチレンの収益は 3.7%であった。 実施例 18

この実施例では、0.34gトリ(n-ブチル)アンモニカ ムテトラ (ペンタフルオロフェニル) 研案を50歳トルエ ンに懸濁させ、それから0.13g(ペンタメチルシクロペ ンタジエニル)(シクロペンタジエニル) ジルコニウムジ イル)を1.5 気圧エチレンで加圧し、数しく世枠した。

メチルを加えることによって活性オレフィン重合触媒を つくった。反応容器にゴム薄膜で蓋をし、窒温で撹拌し た、10分後、反応混合物(上の黄色溶液、不溶性物色オ 進かなエチレン重合が認められ、重合の最初の数分間に 反応温度が著しく上昇した(窒温から少くも80℃まで)。 10分後、反応容器を排気し、メタノールを加えてまだ活 性の触媒を不活性化した。線状ポリエチレンの収量は 3.7g であった。

気し、メタノールを加えてまだ活性の触媒を不溶性化し た。線状ポリエチレンの収量は 8.7g であった。

実施例 21

この実施例では、0.12gトリ(a-ブチル)アンモニウ ムテトラ (ペンタフルオロフュニル) 研済および C.C4g ピス (シクロペンタジエニル) ジルコニカムジメチルを、 250双フラスコ中の 100双トルエン中で結合させること によって活性オレフィン重合触媒をつくった。フラスコ をゴム薄膜でキャップし、60℃で3分間投撑した。それ から1.5 気圧のエチレンと、3 成の1-ヘキセンをフラス コに加えた。20分後、フラスコのガスを排気し、メタノ ールを加えてまだ活性の触媒を不活性化した。白色団合 生成物を渡過により多め、重や中で飲扱して8.0 g ヘキ センーエチレンコポリマーを得た。コポリマーの融点は 125 でであった。

実施例 22

この実施例において、先づ、1.30gトリ(n-ブチル) アンモニウムテトラ (p-トリル) 研案を50㎡トルエンに 型濁し、それから1.00g ピス (エチルテトラメチルシク ロベンタジエニル) ジルコニウムジメチルを加えること によって、活性、単葉可能のオレフィン賃合触媒をつく った。混合物を室温で1時間批拌した。1時間後、不溶 性の担色沈澱物が溶液から分離した。その橙色沈澱物を 雄過によって分離し、20畝ペンタンで3回洗い、真空乾 嫌した。祖色沈澱物 0.55g が回収された。祖色沈澱物を

実施例 19

この実施例では、0.18gトリ(ロープチル)アンモニゥ ムテトラ(ペンタフルオロフェニル) 明常を50畝トルエ ンに入れ、それから0.12mピス [1.3-ピス (トリメチル シリル) シクロペンタジエニル] ジルコニウムジメチル を加えることによって活性オレフィン重合触媒をつくっ た。反応容器をゴム薄膜で蓋をし、室温で撹拌した。10 分後、反応混合物(不溶性黄色オイル上に黄色溶液)に 1.5 気圧エチレンで加圧し、残しく提择した。エチレン の速かな重合が認められ、重合の最初の数分間に反応温 度が著しく上昇した(窒温から少くも80℃まで)。10分 後、反応容器を排出し、メタノールを加えてまだ活性な 触媒を不活性化した。線状ポリエチレンの収益は 2.1g であった。

実施例 20

この実施例では、0.34gトリ(n-ブチル)アンモニウ ムテトラ (ペンタフルオロフェニル) 弱素を50畝トルエ ンに懸溺し、それから0.10gピス(シクロベンタジエニ ル)ジルコニウムジメチルを加えることによって活性オ レフィン重合触媒をつくった。反応容器をゴム薄膜でキ +ップし、室温で撹拌した。10分後、反応混合物(不溶 性雄色オイル上に黄色溶液)を1.5 気圧エチレンで圧を かけ、烈しく撹拌した。エチレンの速かな重合が認めら れ、重合の最初の数分間に反応温度の著しい上昇がおき た(室温から少くも80℃まで)。10分後、反応容器を排

分折し、次の構造をもつ有機金属化合物を含むことが料 助した:

$$(C_3E_1)e_1/2^{2r}$$
 CI_3 $B(p-1)h)_3$

ここでFoはエチル基、Neはメチル基である。

<u> 実施例 2</u>3

この実施例では、実施例22で生成した担色沈澱物0.05 gをジュウテロトルエン2歳に溶かし、5 mg HARチュー プに入れ、ゴム薄膜でキャップした。エチレン(1気圧 で2歳)を注射器を経て加えると、迫ちに重合した。

実施例 24

この実施例では、あらかじめ窓業を流し込み、設案を 含まない乾燥ヘキサン400 雌を含む 1 リットルーステン レス制製オートクレーヴに、窒素気液下で4gピス(シ クロペンタジエニル) ジルコニウムジメチルおよび 12m トリ (ロ-ブチル) アンモニウムテトラキス (ベンタフル オロフェニル)明常を含むトルエン溶液 40歳を加えるこ とによって、エチレンと1-プテンをヘキサン希识剤中で 共政合させた。1-プテン(200歳) をオートクレーヴに加 え、それをさらに65pslg(4.6kg/cd) エチレンで加圧し た。オートクレーヴを撹拌し、60°で7分間加熱した。 反応器のガスを排出し、冷やし、内容物を乾燥した。分 難したコポリマーの収益は5.2 まだった。そのポリマー

の重量平均分子量は108.000 で、分子量分布は1.97だった。組成物分布分析は、幅指示(breadth Index)88%を示した。

実施例 25

実施例 26

この 実施例では、あらかじめ 窒素を流し込み、無酸素 放 操へキサン 400 ㎡を含む、 1 リットルステンレス 類型オートクレーヴに、 窒素気流下で、 9 ㎡ ピス [(t-ブチル) シクロベンタジエニル] ジルコニウムジメチルおよび 2.9 ㎡ N.N-ジメチルアニリニウムテトラキス (ペンタ

を1000rpm で 1 分間投粋し、同時に、触媒溶液を摂拌中の反応器に過剰の圧力で速かに注入した。温度および圧力の変化を120 秒間連続的に記録し、内容物を速かに排出し(vent)、ポリマーを得た。反応器をキシレンで洗い、内側に残るポリマーを全部集め、全ポリマーを真空中で乾燥した。分離ポリエチレンの収益は0.56gであった。このポリマーの重量平均分子量は21.900で、分子量分布は10.6、密度は0.956 g / 配であった。

爽 施 例 28

実施例 29

この実施例では、あらかじめ窒素を渡し込み、乾燥 無酸素ヘキサン400 世を含む 1 リットルーステンレス鋼 フルオロフェニル) 昭素を含むトルエン溶液 25 W を加えることによって、ヘキサン特积剤中でエチレンと1-ブテンを共重合させた。1-ブテン (100 W) をオートクレーヴに加え、これをさらに65 psig(4.6 kg/cd) のエチレンで加圧した。オートクレーヴを描とうし、50°で1時間加熱した。オートクレーヴのガスを排出し、冷やし、内容物を乾燥した、分離したコポリマーの収量は27.2g であった。ポリマーの重量平均分子量は23.000で、分子量分布は1.8 であった。組成物分布の分析の結果、メジアンーコモノマー含量が6.3 モル%で、幅指数が81%であることがわかった。

実施例__21

この実施例では、2500パール(25・10⁸ dya/cd)までの圧力、300° までの温度でチーグラーーナッタ 黄合反応を行うように具備された。 復拝-100 配類 鉄製オートクレーヴ反応容器を用いた。 低圧でエチレンを含む海浄反応器の温度を、所望反応温度160°で恒温にした。 触線 高波は、259 mx 双極子イオン触媒 [ピス(エチルテトラ (ターエチル) アンモニル) ジルコニウムジメチルおよびトリ (ローブチル) アンモニウムテトラ (ターエチルフェニル) 研索から作られる]を、空業下で 恋 溜トルエン10.0 配に溶かすことによってつくられた。 この触線 溶液の0.4 配部分を低圧窒素によって一定容量の注射 ではし、それを25°に保持した。 エチレンを、全圧1500パールでオートクレーヴに圧入した。反応器内

裂オートクレーヴに、先づ、25mlトルエン中15mgピス (シクロペンタジエニル) ハフニウムジメチル溶液を加 え5分間世押してから、17mピス(シクロペンタジエニ ル) ハフニウムジメチルおよび42xx トリ (a-ブチル) ア ンモニウムテトラキス(ベンタフルオロフェニル)硼素 を会むトルエン溶液50mを加えることによって、エチレ ンおよびプロピレンをヘキサン希釈剤中で共重合させ た。プロピレン(200畝) をオートクレーヴに加え、そこ にさらに50psig(8.5㎏/d) エチレンを圧入した。オー トクレーヴを80°で15分間投幹した。反応器のガスを排 出し、開けた。内容物中の残留へキサンを空気流下で蒸 免させた。分離したコポリマーの収量は61.0gであった。 このコポリマー (エチレンは35.1vt% であった) の重 益平均分子益は103.000、分子益分布は2.3 であった。 13 C NAB スペクトロスコピーによる分析は、統計的にラ ンダムなコポリマーであることを示した。

実施例 30

この実施例では、あらかじめ窒素を流し込んだ1リットルステンレス解裂オートクレーヴに36mg ピス(シクロペンタジエニル)ハフニウムジメチルおよび11mg N.N-ジメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)研索を含むトルエン溶液50mg を窒素気液下で加えることによって、エチレンおよびプロピレンを大量のプロピレン中で共重合させた。プロピレン(400mg)をオートクレーヴに加え、さらに120psig(8.4 kg/cml)エチレ

ンを圧入した。15分間50でで投枠後、反応器のガスを排出し、開けた。内容物を空気流下で乾燥した。分離したコポリマーの収量は52.6gであった。コポリマー(エチレンは58.1vt%であった)の重量平均分子量は603.000、分子量分布は1.93であった。

実施例 31

この実施例では、あらかじめ窒素を流し込み、乾燥無 酸金ヘキサン400 gを含む 1 リットルーステンレス知知 オートクレーヴに、窒素気流下で先づ、15mg ピス(シク ロベンタジエニル) ハフニウムジメチルを含む30畝トル エン溶液を、それから5分間撹拌後に、12gピス(シク ロペンタジエニル) ハフニカムジメチルおよび30mgトリ (n-ブチル) アンモニウムテトラキス (ペンタフルオロ フェニル)研究を含むトルエン溶液 80㎡を加えることに よって、エチレンと1-プテンとをヘキサン希釈剤中で共 盾合させた。1-プテン (50㎡) をオートクレーヴに加え、 それをさらに65psig(4.6kg/eil) エチレンで加圧した。 オートクレーヴを撹拌し、50°で1時間加熱した。反応 器のガスを排出し、開けた。内容物を真空オーヴン中で 乾燥した。分離したコポリマー収量は78.7gだった。こ のコポリマー (エチレンは 62.6vt%)の重量平均分子量は 105,000 、分子盘分布は4.94であった。 ¹³c NMB スペク トロスコピーによる分析は、反応比(r₁ r₂)0.158を示 した。

実施例 32

チレン、プロピレンおよび1.4-ヘキサジエンをヘキサン お訳剤中で共重合した、プロピレン(50歳)をそのオートクレーヴに加え、それをさらに90ps1g(6.3㎏/cd) エチレンで加圧した。オートクレーヴを50°で10分間投持し、それから冷やし、辞気した。内容物を空気流下で乾燥した。分離したターボリマーの収量は30.7gであった。ポリマーの重量平均分子量は191.000で分子量分布は1.61であった。¹³C NHB スペクトロスコピーによる分析の結果、ポリマーは70.5モル%エチレン、24.8モル%プロピレンおよび4.7 モル%1.4-ヘキサジエンを含むことがわかった。

実施例 34

この実施例では、あらかじめ窒素を流し込み、乾燥した無酸素ヘキサン400 威を含む 1 リットルステンレス関数オートクレーヴに窒素気流下で、先づ、15㎏ピス (シクロペンタジエニル) ハフニウムジメチルを含むトルエン溶液 30歳を、それから 5 分後に、アルミナで設過し、脱気した1-ヘキセン100 威、それから12㎏ピス (シクロペンタジエニル) ハフニウムジメチルおよび 30㎏トリ (n-ブチル) アンモニウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) 明紫を含むトルエン溶液 50gを加えることによって、ヘキサン帯釈剤中でエチレンと1-ヘキセンを共動合させた。そのオートクレーヴを65psig(4.6㎏/d) エチレンで加圧し、復粋し、50℃で 1 時間加熱した。それから冷やし、遊気した。内容物を真空オーヴ

この実施例では、あらかじめ窒素を流し込み、乾燥 無数素ヘキサン400 威を含む 1 リットルステンレス知効 反応炉に窒素気液下で、19gピス(シクロベンタジェニ ル) ハフニウムジメチルおよび15ag(n-ブチル)アンモ ニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)朝幸を 含むトルエン溶液50畝を窒素気流下で加えることによっ て、エチレン、プロピレン、および1-プテンをヘキサン 希权剤中で共重合させた。1-ブテン(50㎡)およびプロ ピレン (25歳) をオートクレーヴに加え、それをさらに 60psig(4.2kg/cd) エチレンで知圧した。オートクレ - ヴを50°で45分間投押し、冷やし、ガスを抜いた。 内容物を空気流下で乾燥した。分離したテルポリマー の収益は17.9gであった。ポリマーの重量平均分子量は 18B.000 で、分子量分布は1.89だった。 ¹³C NMR スペク トロスコピーによる分析は、そのポリマーが62.9モル% エチレン、25.8モル%プロピレンおよび11.3モル%プテ ンを含むことを示した。

実施例 33

この変施例では、あらかじめ窒素を流し込み、乾燥、無酸素ヘキサン400 配を含む 1 リットルステンレス 開製オートクレーヴに、窒素気流下で、先づ、蒸溜したでの1.4-ヘキサジエン100 配を、それから 72gピス (シクロベンタジエニル) ハフニウムジメチルおよび 16g N.N-ジメチルアニリニウムテトラキス (ベルフルオロフェニル) 研索を含む触線溶液 50歳を加えることによって、エ

ン中で乾燥した。分離したコポリマーの収益は54.7gであった。コポリマー (エチレンは45vt% であった) の重益平均分子益は188.000 で分子益分布は3.08であった。
¹³C NMB スペクトロスコピーによる分析は、反応比(r, r,) 0.262 を示した。

実施例 35

この実施例では、あらかじめ窒素を流し込み、乾燥無酸素ヘキサン200 配を含む 1 リットルステンレス 別オートクレーヴに窒素気流下で、7.2 配ピス(シクロペンタジエニル)ハフニウムジメチルおよび 22配削ルージメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル) 研索を含むトルエン溶液 50 配を加えることによって、ブロピレンをヘキサン 若沢刻中で 銀合した。 プロピレン (200配) を加え、オートクレーヴを40°で 85分間 復 控 とに、オートクレーヴを冷やし、 排気し、 内容物を真空オーブン中で乾燥した。 アタクチックポリプロピレンの 収録は 37.7g であった。このポリマーの重量 平均分子量は92.000で、分子量分布は1.54であった。

実施例 36

この実験では、あらかじめ窒素を流し込んだ 1 リットルステンレス解製オートクレーヴに 77 mg ピス (シクロペンタジエニル) ハフニウムジメチルおよび 22 mg N.N-ジメチルアニリニウムテトラキス (ベンタフルオロフェニル) 研禁を含むトルエン溶液 50 mg を加えることによって、プロピレンを大量プロピレン中で重合した。プロピレン

(400 w) を加え、オートクレーヴを40°で 90分間 復拝した。オートクレーヴを冷やし、排気し、内容物を真空オーブン中で乾燥した。分離したアタクチックポリプロピレンの収益は 58.7g だった。このポリマーの重量平均分子量は 191-000 で、分子量分布は 1.60であった。

実施例 27

この実施例では、72gピス(シクロベンタジエニル)ハフニウムジメチルおよび 22g N.K-ジメチルアニリニウムテトラキス(ベンタフルオロフェニル)研禁を 500 配プロピレンと共に、あらかじめ 窓業を流し込んだ 1 リットルーステンレス削裂オートクレーヴに入れることによって、プロピレンを大量プロピレン中で頂合させた。オートクレーヴを 40°で 90分間 撹拌し、50°で さらに 30分間 撹拌し、それから冷やし、排気した。アタクチックポリプロピレン 2.3 g が分離した。

実施例 38

この実施例では、ゴム薄膜で蓋をしたパイアル中の5 配トルエン中で、55mg ピス(トリメチルシリルシクロペンタジエニル)ハフニウムジメチルおよび80mg N. N-ジメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)研索を反応させることによって、エチレンを重合した。エチレンをこの溶液を15秒間通すと、混合物は熱くなり、ポリマーが生成した。パイアルを開け、内容物をアセトンで希釈し、適過し、洗い、乾燥した。ポリエチレンの収量は0.26 g であった。

別し、アセトンで洗い、真空乾燥した。分離したポリエチレンの収益は0.15gであった。

実旋例 41

この実施例では、35g1-ピス(シクロベンタジエニル)チタン-3- ジメチルシラシクロブタンおよび80gは. K-ジメチルアニリニウムテトラキス(ベンタフルオロフェニル)研索をゴム薄膜でキャップした丸底フラスコ中の20mlトルエンに懸濁することによって、活性エチレン重合触線をつくった。エチレンを過すとその冷液は風ずんだ。5分後、フラスコを開け、内容物をエタノールで希釈した。ポリマーを越別し、エタノールで洗い、乾燥した。分離したポリエチレンの収益は0.51gであった。

実施例 42

この実施例では、29 mg(ペンタメチルシクロペンタジエニル)(テトラメチルーetal ーシクロペンタジエニル)ジルコニウムフェニルおよび43 mgトリ(n-ブチル) アンモニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル) 研索をゴム薄膜でキャップした丸底フラスコ中の25 mlトルエンに懸調することによって活性エチレン重合触媒をつくいた。エチレンをその溶液を通すとポリマーがほぼ瞬時に生成した。5分後フラスコを開け、内容物をエタノールで搭択した。ポリマーを越別し、アセトンで洗い、乾燥した。分離したポリエチレンの収量は6.49gであった。実施例 43

この実施例では、34gピス(シクロベンタジエニル)

实施例 39

この実施例では、あらかじめ窒素を流し込んだ1リットルーステンレス解裂オートクレーヴに、窒素気液下で、10mg rac-ジメチルシリル ピス(インデニル)ハフニウムジメチルおよび5 mg N.N-ジメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル)研索を含むトルエン溶液 25mlを加えることによって、大量のプロピレン中でプロピレンを重合した。プロピレン(500ml)を加え、オートクレーヴを40°で4.5 時間復控した。オートクレーヴを冷やし、ガスを抜き、内容物を真空オーブンピレンの収した。分離したアイソタクチックーポリプロピレンの収益は78.5g であった。このポリマーの重量平均分子量は1.86だった。ポリマーの融点は139 でであった。13 C NMB スペクトロスコピーによる分析はそのポリマーが約95% アイソタクチックであることを示した。

実施例 40

この実施例では、40g N.N-ジメチルアニリニウムテトラキス(ペンタフルオロフェニル) 研 柔 および 17g 1-ビス (シクロペンタジエニル) ジルコナー3- ジメチルシラシクロブタンをゴム薄膜でキャップした丸底フラスコ中の10回トルエンに懸調することによって活性エチレン重合触媒がつくられた。エチレンをその治液を 30秒間 過すと、その溶液は熱くなり、ボリマーが沈澱した。フラスコを開け、内容物をアセトンで希択した。ポリマーを渡

実 脏 例 44

この実施例では、20g1-ピス(シクロベンタジエニル)ハフナ-3- ジメチルーシラシクロブタンおよび39g N. N-ジメチルアニリニ ウムテトラキス(ベンタフルオロフェニル)研業をゴム薄膜でキャップした丸底フラスコ中の20gトルエン中で反応させることによって、エチレンを置合した。エチレンをその溶液を過すと、溶液があたたかくなって、ポリマーが沈澱した。1分後、フラスコを聞け、内容物をエタノールで希釈した。ポリマーを遮過し、エタノールで洗い、乾燥した。分離したポリエチレンの収益は0.263gであった。

实施例 45

この実庭例では、21mg ピス(シクロベンタジエニル) ハフニウム(2.3-ジメチル-1.3- ブクジエン) および 41 mg トリ(a-ブチル) アンモニウムテトラキス(ベンタフ ルオロフェニル) 硼素をゴム薄膜でキャップしたびん中

特表平1-502036(20)

の 50mlトルエン中で反応させることによってエチレンを 譲合した。エチレンをその溶液を通すと、数秒以内にポ リマーが沈麗した。10分後、びんをあけ、内容物をエタ ノールで希釈した。因体ポリマーを認別し、アセトンで 洗い、乾燥した。分離したポリエチレンの収益は0.93 g であった。

実施例 46

この実施例では、53g(ベンタメチルシクロベンタジュニル)(テトラメチルーシクロベンクジェニルメチレン)ハフニウムベンジルおよび15g N.N-ジメチルアニリニウム テトラキス(ベンタフルオロフェニル) 研索をゴム 薄膜でキャップしたびん中の50g トルエン中で反応させることによって、エチレンを重合した。エチレンを10分間治液に適した。びんを開け、内容物をエタノールで希訳した。ポリマーを纏別し、アセトンで洗い、乾燥した。分離したポリエチレンの収益は0.65g であった。

本発明を、その特別の実施例を参照して記載し、説明したが、ここに必ずしも説明されていない変形にも同上のことが役立つことは通常の当業者には理解される。この理由から、本発明の真の範囲を定める目的のためには、恐付の特許排水の範囲のみを参照すべきである。

手 続 補 正 罄

昭和63年12月 1 日

特許庁長官 関

1 事件の表示

国際出願番号 PCT/US88/00223

2 発明の名称

触媒、これら触媒の製法、およびこれら触媒の使用法

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名 称 エクソン・ケミカル・パテンツ・インク

4 代理人

住 所 東京都千代田区永田町1丁目11番28号

相互永田町ピルディング 8階 電話 581-9371

氏名 (7101) 弁理士 山 崎 行 造 同 所

氏名 (8821) 弁理士 生 田 哲 郎 周 所

氏名 (7603) 弁理士 木 村 博 周 所

氏名 (9444) 弁理士 竹 中 俊 子

5 補正命令の日付 昭和 年 月 日

6 補正の対象 タイプ印書により浄雪した明細舎及び請求の範囲の翻訳文。

7 補正の内容 別私のとおり 63.2.1

照台路 (第)

国際調査報告

		T/US E8/0022
L CLASS	FICATION OF BURISCY MATTER IN SOUTH ENGINEERS SUPPOSE SOLI, MILLIO ME *	
-	o international Princip Consulation of CD or to ages represent Consulations and IPC	
227C ⁴ : C	OB F 4/64; C OB F 4/76; C OB F 10/00; C O7 1	17/00
-	MANCHED .	
	Manham Desamengasin Sources ?	
-	System (Campdagage Syfferen	
	C G8 F: C 07 F	
zpc ⁴	2 00 13 2 07 1	
	Decumentation Secretary acted then Sharman Decumentation to the Season that soon Decuments are tradebee in the Poster Secretary *	
M. BOCUS	CANAGE OF DOCUMENTS TO BE RELEVANT?	I Reterent to Clore tro. *
1		
λ .	Journal of the American Chemical Society, Chemical Communications, 1986,	1
	M. Bochmann et al.: "Synthesis and	
ì	insertion reactions of cationic	!
	alkylbis(cyclopentadienyl)titanium	į.
	complexes", pages 1610-1611	ì
i	see the whole document	}
	cited in the application	!
	Character	í
	EP, A, 0200351 (MITSUI FETROCHEM.)	1
- 1	5 November 1986	i -
- 1	see the whole document	l
1	cited in the application	
ł	cited in the oppitation	
. !	US, A. 3231593 (W. HAFFER et al.)	1
~ !	25 January 1966	· •
- 1	see claims: column 5, line 71 -	
- :	column 6, line 7; examples	
i	column e, line /; examples	i
- !		
1		
- 1	*******	
	Addeparting of dates describeding: 10 17" been destument quidelines often by any amount in age or priving the general state of the pri amount in age.	
"A" dear	Appendiately the devices receipt of the fill small or other control of the business of the same of the	
+	and the second of the second o	
	many many displayed and property character of Private An electrical state	Should be Studentened in
7.	in the control of the properties of the control of	
~ ==		
, =	name reference to an anni montename, una establish M Potament in combined with the	er Prore street such SOTH
* ===	Parties, said delitationer frame i	
* ===	name splanning to an anot department, was, exhibition of frighter and splanning the splanning splanning splanning splanning splanning splanning splanning splanning most property page splanning s	ante pient. Super 10 o brothe strains Substitution of the substitution of the substitu
	ments prohibing prior to the interestational films date but are no se. "It was set, "It is seen the member of the same a "It is seen the	- Pers (1945 1446 1466) - Person 1446)
	ments prohibing prior to the interestational films date but are no se. "It was set, "It is seen the member of the same a "It is seen the	
Dan ar mo. 15th	The second secon	- 2 Jun 19
15th	more perfecting purp to the intermediate Rhing date and the Park State September Internet purp to the intermediate Rhing date and the State Stat	
n. etarn Dan ar mo 15th	MATTER SECTION OF THE	

国際調査報告

US EB00223 SA 20E47

This purson that the photon frames in the European Frames (after EDP for on 1742/88).
The European Frames (Man is no no) pages for those suffer EDP for on 1742/88.

Patent december clard in arange papers	05-11-26	Parent family members;)		01-10-85 03-11-87 03-06-87
EP-A- 0290351		JP-A- 61221207 US-A- 4704491 JP-A- 62121710		
US-A- 3231593		None		
	•			
s drouds phose (this games ; see				